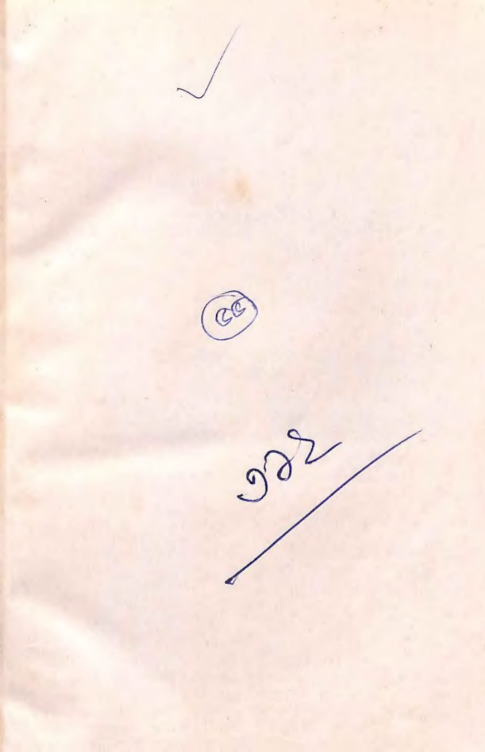


কানাইলাল মুখোপাখ্যায়

পশ্চিম্বাস্থ্য রাজ্যে প্রস্তব্যু পর্ষদ



दिजव बजारान

[দিতীয় খণ্ড]

COMPLIMENTARY

কানাইলাল মুখোপাপ্র্যান্ত ৫ এমৃ. এস্-সি., ডবলু. বি. ই. এস,

21 11003 1 7 13

আ্যাসিস্ট্যান্ট প্রফেসর, বারাসাত গভর্নমেন্ট কলেজ; ভূতপূর্ব লেকচারার, কৃষ্ণনগর উইমেন্স কলেজ, কৃষ্ণনগর গভর্নমেন্ট কলেজ, বারাসাত গভর্নমেন্ট কলেজ; ভূতপূর্ব অ্যাসিস্ট্যান্ট প্রফেসর, মৌলানা আজাদ কলেজ (কলিকাতা), আচার্য রজেন্দ্রনাথ শীল কলেজ (কোচবিহার)

JAIBA RASAYAN [Organic Chemistry] KANAILAL MUKHOPADHYAY

- (i) West Bengal State Book Board
- পশ্চিমবল রাজ্য পুস্তক পর্বদ

প্রথম প্রকাশ : জুলাই, ১৯৮৭

প্রকাশক ঃ

পাশ্চমবঙ্গ রাজা পৃস্তক পর্যদ ; (পশ্চিমবঙ্গ সরকারের একটি সংস্থা) ৬এ রাজা সুবোধ মাল্লক স্কোন্নার ; কলিকাতা-৭০০ ০১৩।

মূদ্ৰক :

সুরেশ দত্ত,
মভার্ন প্রিণ্টার্স,
১২ উপ্টাডাঙ্গা মেন রোড,
কলিকাভা-৭০০ ০৬৭।

চিত্র: নির্মল কর্মকার

প্রচ্ছদ ঃ শ্রীদুর্গা রায়

মূল্যঃ বত্রিশ টাক।

Published by DR. LADLIMOHAN ROYCHOUDHURY, Chief Executive Officer, West Bengal State Book Board, under the Centrally Sponsored Scheme of production of books and literature in regional language at the University level, launched by the Government of India, the Ministry of Human Resources Development (Department of Education) New Delhi.

উৎসর্গ

যাঁর একান্ত উৎসাহ, অনুপ্রেরণা এবং সক্রিয় সহযোগিতায় কেমিট্টী পড়া আমার পক্ষে সম্ভব হয়েছিল, আমার সেই বড় জ।মাইবাবু ৺অয়তময় মুখোপাধ্যায়ের উদ্দেশ্যে পশ্চিমবঙ্গের বিভিন্ন বিশ্ববিদ্যালয়ের বি.এসসি. শ্রেণীর রসায়নের সর্বশেষ (পাস) পাঠারুম অনুযায়ী 'জৈব রসায়ন' বইয়ের প্রথম থণ্ডটি ১৯৮৬ সালের মে মাসে প্রকাশিত হয়েছিল, এখন এই বইয়ের দ্বিতীয় এবং শেষ থণ্ডটি প্রকাশিত হলো।

এই খণ্ডটির জন্য নতুন করে ভূমিকা লেখার প্রয়োজন মনে করি না । কারণ দুটি খণ্ড একত্রে আসলে একটি বই । এই খণ্ডটি প্রকাশের ফলে বইটি সম্পূর্ণ হলো। তাই প্রথম খণ্ডের ভূমিকাটি এ খণ্ডের ক্ষেত্রে সমানভাবে প্রয়োজ্য ।

এই খণ্ডেরও প্রুফরিডার ছিলেন শ্রীমানিকচব্দ দে, ছবি এবং রাসায়নিক সমীকরণ ইত্যাদির রকের জন্য অঞ্চনের দায়িছে ছিলেন শ্রীনির্মলেন্দু কর্মকার এবং ছাপার দায়িছে ছিলেন মর্ডান প্রিকারের শ্রীসুরেশ দত্ত। পর্বদের মুখ্য প্রশাসন আধিকারিক ডঃ ল্যাডলিমোহন রায়চৌধুরী এবং পর্বদের বিভিন্ন কর্মী এই খণ্ডটি প্রকাশের জন্য আমাকে নানাভাবে সহযোগিতা করেছেন। এদের প্রত্যেকের কাছে আমি কৃতজ্ঞ।

শিক্ষার্থী এবং শিক্ষক প্রত্যেকের কাছ থেকেই এই বইরের জন্য মন্তব্য এবং মতামতের অপেক্ষার রইলাম।

রসারন বিভাগ বারাসাত রাশ্বীর মহাবিদ্যালয় ১লা আষাঢ়, ১৩৯৪ কানাইলাল মুখোপাধ্যায়

সূচীপত্র প্রাণেশিক সূচীপত্র প্রাণেশিক সংগ্রাক

	পৃষ্ঠা
অধ্যায় ২১ প্রভিস্থাপিত হাইডুক্সি অ্যাসিড সমূহ এবং	
অসংপৃক্ত দ্বিক্ষারীয় অ্যাসিড সমূহ: হাইড্রাক্স	
आगिएक, नाकिएक, रार्धां खालिसानक, भागिक,	
টারটারিক, সায়াট্রিক অ্যাসিড, ম্যালেইক ও ফিউম্যারিক	e tertana
আৰ্মিড। — — — — — — —	802
অধ্যায় ২২ - ত্রিমাত্রিক সমাবয়বভাঃ আলোক সমাবয়বভা,	
জ্যামিতিক সমাবয়বতা, র্যাসীমিক মিশ্রণ, র্যাসীমিক মিশ্রণ	e man
পৃথকীকরণ, র্যাসীমাইজেশান, ভালডান উংক্রমণ, অসমমিত	
अर्दश्चर्य ।	829
অধ্যায় ২৩. কার্বোহাইট্রেট সমূহঃ শ্রেণীবিভাগ, গ্রকোজ,	
ফ্রকটোজ, গ্রুকোসাইড, ফ্রকটোসাইড, মনোস্যাকারাইডের	-
গঠন বিন্যস, মিউটারোটেশান, ইচ্ছু শর্করা বা সুক্রোজ,	1
মলটোজ, ল্যাকটোজ, শ্বেতসার, সেলুলোজ, রেয়ন	882
অধ্যায় ২৪. প্রোটিন ও পেপটাইট	878
অধ্যায় ২৪. প্রোচন ও পেপচাহট	878
The state of the s	878
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবানঃ গ্রিসারাইড সমূহ, নিষ্কাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান	
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবানঃ গ্রিসারাইড সমূহ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্লিক যৌগসমূহঃ চক্লাকার	
অধ্যায় ২৫. চর্বি, ভেল এবং সাবানঃ গ্রিসারাইড সমূহ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্রিক যৌগসমূহঃ চক্রাকার অ্যালকেন সমূহ, সাইক্লোপ্রোপেন, সাইক্রোবিউটেন, সাইক্লো-	
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবানঃ গ্রিসারাইড সমূহ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্রিক বৌগসমূহঃ চক্রাকার আালকেন সমূহ, সাইক্রোপ্রোপেন, সাইক্রোবিউটেন, সাইক্রো- পেন্টেন, সাইক্রোহেক্সেন, ডিলস আলেডার বিক্রিয়া, বায়ারের	822
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবানঃ গ্রিসারাইড সম্হ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্রিক যৌগসমূহঃ চক্রাকার আলেকেন সমূহ, সাইক্রোপ্রোপেন, সাইক্রোবিউটেন, সাইক্রো- পোন্টেন, সাইক্রোহেস্ক্রেন, ডিলস আলেডার বিক্রিয়া, বায়ারের পীড়ন তত্ত্ব, সাচসে মোর তত্ত্ব	
অধ্যায় ২৫. চর্বি, ভেল এবং সাবানঃ গ্রিসারাইড সমূহ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্লিক যৌগসমূহঃ চক্লাকার আলেকেন সমূহ, সাইক্লোপ্রোপেন, সাইক্লোবিউটেন, সাইক্লো-প্রেটন, সাইক্লোহেক্লেন, ডিলস আলেডার বিক্লিয়া, বায়ারের প্রীড়ন তত্ত্ব, সাচসে মোর তত্ত্ব অধ্যায় ২৭. অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন সমূহঃ আরো-	822
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবান ঃ গিসারাইড সম্হ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্রিক যোগসমূহ ঃ চক্লাকার আ্যালকেন সম্হ, সাইক্লোপ্রোপেন, সাইক্লোবিউটেন, সাইক্লো- পেন্টেন, সাইক্লোহেন্দ্রেন, ডিলস আলভার বিক্লিয়া, বায়ারের পীড়ন তত্ত্ব, সাচসে মোর তত্ত্ব অধ্যায় ২৭. অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন সমূহ ঃ আ্যারো- ম্যাটিক যোগের উৎস, আলকাতরার পাতন, বেনজিন,	822
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবান ঃ গ্রিসারাইড সম্হ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্রিক যৌগসমূহ ঃ চক্রাকার আলকেন সম্হ, সাইক্রোপ্রোপেন, সাইক্রোবিউটেন, সাইক্রো- পেন্টেন, সাইক্রোহেস্কেন, ডিলস আলডার বিক্রিয়া, বায়ারের পীড়ন তত্ত্ব, সাচসে মোর তত্ত্ব অধ্যায় ২৭. অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন সমূহ ঃ আারো- ম্যাটিক যৌগের উৎস, আলকাতরার পাতন, বেনজিন, বেনজিনের সমাবয়বী জাতকসমূহ ও তাদের নামকরণ,	822
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবান ঃ গ্রিসারাইড সম্হ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্লিক যোগসমূহ ঃ চকাকার আলকেন সম্হ, সাইক্লোপ্রোপেন, সাইক্লোবিউটেন, সাইক্লো- পেন্টেন, সাইক্লোহেরেন, ডিলস আলডার বিক্লিয়া, বায়ারের পাড়ন তত্ত্ব, সাচসে মোর তত্ত্ব অধ্যায় ২৭. অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন সমূহ ঃ আরো- ম্যাটিক যোগের উৎস, আলকাতরার পাতন, বেনজিন, বেনজিনের সমাবয়বী জাতকসমূহ ও তাদের নামকরণ, বেনজিনের গঠন, দিকছিতি, আ্যারোম্যাটিক প্রতিস্থাপনের	822
অধ্যায় ২৫. চর্বি, তেল এবং সাবান ঃ গ্রিসারাইড সম্হ, নিদ্ধাশন, চাঁব ও তেলের বিশ্লেষণ, সাবান অধ্যায় ২৬. অ্যালিসাইক্রিক যৌগসমূহ ঃ চক্রাকার আলকেন সম্হ, সাইক্রোপ্রোপেন, সাইক্রোবিউটেন, সাইক্রো- পেন্টেন, সাইক্রোহেস্কেন, ডিলস আলডার বিক্রিয়া, বায়ারের পীড়ন তত্ত্ব, সাচসে মোর তত্ত্ব অধ্যায় ২৭. অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন সমূহ ঃ আারো- ম্যাটিক যৌগের উৎস, আলকাতরার পাতন, বেনজিন, বেনজিনের সমাবয়বী জাতকসমূহ ও তাদের নামকরণ,	822

	مار
অধ্যার ২৮. অ্যারোম্যাটিক হ্যালোজেন যৌগসমূহ ঃ	
যুত যোগ, প্রতিস্থাপিত যোগ, ক্লোরোবেনজিন, রোমো-	
বেনজিন, আয়োডোবেনজিন, ডাইক্লোরোবেনজিন সমূহ,	
বেনজাইল ক্লোরাইড, বেনজাল ক্লোরাইড, বেনজোট্রাই-	Shirt
ক্লোরাইড।	689
व्यथात्र २०. व्याद्रामािक नाहेत्वा त्योगम्बूह:	
नारेखेगान विकिया, नारेखादनिक्त छारेनारेखादनिक्त	
সমূহ, দ্বাইনাইট্রোবেনজিন, নাইট্রোটলুইন সমূহ, টি. এন. টি.।	
विकास के वार पर वार वार वार वार वार वार वार वार वार वा	692
অধ্যায় ৩০. অ্যারোম্যাটিক অ্যামিন সমূহ: ভায়াজোটাই-	
জেশान, आर्निनन, आर्मिनोर्निननाहेड, नाहेर्छाआर्मिनन	
PSB সমূহ, আমাইনো বেনজিন সালফোনিক আাসিভ সমূহ,	
সালফানিল্যামাইড, টলুইডিন সমূহ, ফেনিলিন ভাইঅ্যামিন	A starting
সম্হ, মিথাইল আানিলিন, ডাইফিনাইল আমিন, ডাই-	THE SECTION
মিথাইল অ্যানিলিন, বেনজাইল অ্যামিন, অ্যালিফ্যাটিক	
্রত্ত আমিনের তুলনা।	695
অধ্যায় ৩১. ভায়াজোনিয়াম বৌগসমূহ ঃ বেনজিন ভারা-	010
ख्यानियाम नवन नग्र, नाखरमयात्र विकिसा, किनारेन	CITIES .
হাইড়াজিন সংযোজন বিক্রিয়া ভাষাকে কলেন	ENTE
অ্যামাইনো অ্যাজোবেনজিন সমূহ	620
অধ্যায় ৩২. অ্যারোম্যাটিক সালফোনিক অ্যাসিড:	वागाव
বেনজিন সালফোনিক আাসিড, বেনজিন ডাইসালফোনিক	
लापिक प्रयुक्त देलहेन पालकारिक लापिक प्रयुक्त	
PUD BUCKET BUCKET	\$0\$
व्यथात्र ७०. व्याद्यानाष्टिक हारेष्ट्रका योगमगूर :	
किनल, बारेगाव विभाग विकिस, क्वांसन भूनविनान विकिस,	CLASS
নাহটো ফিনল সমহ প্রিকারক আটিসভ কেম্প্র	-
রেশরাশালা, কুইনলা, পাহবোগালেল	
राज्याजपूर्या, द्यानशार्य दिवार्व, हे किनार्वेन वेवार्वेन	
द्यारम् ।	****
	609

	সূত্র
অধ্যায় ৩৪. অ্যারোম্যাটিক অ্যালডিহাইড, কিটোন	
এবং কুইনোন সমূহ ঃ বেনজালডিহাইড, আাসিট্যাল-	
ডিহাইড ও বেনজালডিহাইডের তুলনা, সিনাম্যালডিহাইড,	
স্যালিস্যাল আলডিহাইড, আনিস্যালডিহাইড, ভ্যানিলিন,	
আাসিটোঞ্চিনোন, বেনজোফিনোন, অর্থো ও প্যারা বেনজো-	
क्रेराना ।	605
অধ্যায় ৩৫ অ্যারোম্যাটিক কার্বক্সিল অ্যাসিড সমূহ :	
বেনজোয়িক আাসিড, বেনজোয়িল ক্লোরাইড, বেনজোয়ি-	- 9
লেশান, হিপ্পর্রিক অ্যাসিড, বেনজোয়িক অ্যানহাইড্রাইড,	
বেনজামাইড, ইথাইল বেনজোয়েট, বেনজোনাইট্রাইল, টলুইক	
আাসিড সমূহ, আমাইনো বেনজোয়িক আাসিড সমূহ,	
ফিনলিক অ্যাসিড সমূহ, অ্যাসপিরিন, স্যালল, মিথাইল	
স্যালিসাইলেট, গ্যালিক আসিড, ফিনাইল আসিটিক	
অ্যাসিড, ম্যানডোলক অ্যাসিড, সিনামিক অ্যাসিড, বেনজিন	
ভাইকার্বাক্সল আাসিড সমূহ।	660
অধ্যায় ৩৬. পলিনিউক্লিয়ার হাইড্রোকার্বন সমূহ:	
वार्रिकनारेन, छारे, धारे, ८० कि किनारेन भिर्यं ममूर,	
ন্যাপথ্যালিন, ন্যাপথাইল অ্যামিন সমূহ, 1 এবং 2 ন্যাপথল,	
ন্যাপ্থ্যাকুইনোন সমূহ।	495
অধ্যায় ৩৭. অসমচক্রাকার যৌগঃ ফিউরান, ফুরফুরাল,	
থায়োফিন, পাইরোল, পিরিডিন।	#AB

জৈব রসায়ন (২য় খণ্ড)

প্রতিস্থাপিত হাইডুক্সি অ্যাসিড সমূহ এবং অসংপৃক্ত দিক্ষারীয় অ্যাসিড সমূহ Substituted Hydroxy Acids & Unsaturated Dibasic Acids

কার্বীক্সল অ্যাসিডের কার্বন শৃংখলে অবস্থিত হাইড্রোজেনকে হাইড্রাক্স মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত করলে যে যৌগ পাওয়া যায় তাকে হাইড্রাক্স অ্যাসিড বলে। হাইড্রাক্স অ্যাসিডে এক বা একাধিক কার্বাক্সল মূলকও ষেমন থাকতে পারে তেমনি এক বা একাধিক হাইড্রাক্স মূলকও থাকতে পারে।

নামকরণ ঃ হাইড্রাক্স আ্যাসিডগুলিকে সাধারণত কার্বাক্সল আ্যাসিডের হাইড্রাক্স জাতক হিসেবে নামকরণ করা হয় এবং কার্বাক্সল ম্লকের পরিপ্রেক্ষিতে হাইড্রাক্স ম্লকের অবস্থান গ্রীক অক্ষর দিয়ে সুনিদিস্ট করা হয়। যেমন,

HO·CH ু·COOH হাইড্রাক্স অ্যাসিটিক অ্যাসিড CH ু·CH(OH)·COOH

<- হাইড্রাক্স প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড

 $HO \cdot CH_2 \cdot CH_2 \cdot COOH$ β -হাইড্রান্স প্রোগিরোনিক অ্যাসিড

IUPAC পদ্ধতিতে নামকরণে হাইড্রাক্স মূলকের অবস্থান সংখ্যা দিয়ে সুনিদিষ্ট করা হয়। যেমন

CH_s·CH(OH)·COOH 2 হাইডুক্সি প্রোপানোয়িক আাসিড বা

1 হাইডুক্সি 1 কার্বক্সিল ইথেন

CH_aCH_aCH(OH)·COOH 2 হাইড্রাক্স বিউটানোগ্নিক অ্যাসিভ বা

1 হাইডুক্সি I কার্বন্ধিল প্রোপেন।

অনেক সময় হাইড্রাক্স অ্যাসিডের উৎসের নামানুসারেও নামকরণ করা হয়ে থাকে। যেমন—ল্যাকটিক অ্যাসিড টক দুধ থেকে পাওয়া ধায়। আর ল্যাটিন ভাষার lac মানে দুধ।

প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহ : (1) হালে৷ প্রতিস্থাপিত কার্ধাক্সল

আাসিডকে সিলভার হাইড্রব্পাইড বা সোডিয়াম হাইড্রব্পাইড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে হাইড্রব্পি আসিড প্রন্তুত করা হয়।

Cl-CH₂·COOH + H₂O→HO·CH₂·COOH + HCl

(2) গ্রাইক্লকে নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে নিয়ন্থিত জারণের ফলে হাইড্রাক্স অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_s \cdot CH(OH) \cdot CH_sOH + [O] \rightarrow CH_s \cdot CH(OH) \cdot COOH + H_sO$$
थ्योशिनिन ग्रीहेकन

(3) আনুদ্রভিহাইডিক বা কিটোনিক আাসিড বিজ্ঞারণে হাইডুক্সি আাসিড পাওয়া যায়।

$$CH_s \cdot CO \cdot COOH + 2H \xrightarrow{Na/Hg} CH_s \cdot CH(OH) \cdot COOH$$
 পাইরুভিক আাসিত

(4) অ্যালডিহাইড বা কিটোনের সঙ্গে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের বিক্লিয়ায় উৎপন্ন সায়ানোহাইড্রিনকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে হাইড্রিক্স অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$CH_3 \cdot CHO + HCN \rightarrow CH_3 \cdot CH(OH)CN \xrightarrow{H_2O} CH_3 \cdot CH(OH) \cdot COOH$$

(5) অ্যামাইনো অ্যাসিডের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় হাইড্রাক্স অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$H_2N \cdot CH_2COOH + HNO_2 \rightarrow HOCH_2 \cdot COOH + N_2 + H_3O$$

(6) জিংকের উপস্থিতিতে ২-হ্যালো আাসিডের এপ্টারের সঙ্গে কার্বনিল যৌগের বিক্রিয়ায় উৎপল্ল যৌগকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে হাইডুক্সি আ্রাসিড পাওয়া যায়। এই বিক্রিয়াটিকে রিফর্মাট্ক্সি বিক্রিয়া (Reformatsky reaction) বলে।

$$\begin{array}{c} \text{Br-CH}_2 \cdot \text{COOC}_2 \text{H}_5 + \text{Zn} \rightarrow \text{BrZnCH}_2 \cdot \text{COOC}_2 \text{H}_5 \xrightarrow{R \cdot \text{CHO}} \\ \text{OZnBr} & \text{H}_2 \text{O} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{CO}_2 \text{C}_2 \text{H}_5 & \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{H}_2 \text{O} \\ \text{CH}_3 \cdot \text{COOH} \end{array}$$

(7) ক্লোরোহাইভ্রিন থোগের সঙ্গে পটাশিয়াম সায়ানাইভের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন সায়ানোহাইভ্রিনকে আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে হাইভুঞ্জি অ্যাসিড পাওয়া যায়।

সাধারণ ধর্ম ও বিক্রিয়াসমূহ ঃ গ্রাইকলিক অ্যাসিডটি সাধারণ তাপমাত্রায় কঠিন পদার্থ, কিন্তু অন্যান্য হাইড্রাক্ত অ্যাসিডগুলি তরল। এই শ্রেণীর সদস্যরা জলে এবং কোহলে দ্রাব্য। হাইড্রাক্ত মূলক থাকায় এই শ্রেণীর সদস্যরা অনুর্প ফ্যাটি অ্যাসিডের থেকে জলে অধিক দ্রাব্য।

হাইড্রাক্স ও কার্বাক্সল মূলকের বিক্রিয়ানমূহ হাইড্রাক্স আর্গাসিড দেখার। কার্বাক্সল মূলক থাকার এই শ্রেণীর যোগ থেকে লবণ, এস্টার, অ্যামাইড, অ্যাসিড ক্লোরাইড ইত্যাদি প্রস্তুত করা বায় এবং হাইড্রাক্স মূলককে এস্টারে এবং ইথারে পরিণত করা যায়।

(1) হাইডুন্সি অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটাইল জাতক উৎপন্ন হয়।

 $HOCH_2 \cdot COOH + CH_3 COCI \rightarrow CH_3 COOCH_2 \cdot COOH + HC1$ মাইকোলিক আাদিড আাদিড আাদিড

(2) হাইড্রাক্স আ্যাসিডকে ঘন হাইড্রোআয়্যোডিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে হাইড্রাক্স আ্যাসিড বিজ্ঞারিত হয়ে ফ্যাটি অ্যাসিডে পরিণত হয়।

 $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot COOH + 2HI \rightarrow CH_3 \cdot CH_2 \cdot COOH + I_2 + H_3O$

(3) হাইড্রাক্স আর্গিডকে জারিত করলে হাইড্রাক্স মূলকের প্রকারভেদে এক এক প্রকার জারিত বস্তু পাওয়া বায়। যেমন প্রাথমিক হাইড্রাক্স মূলক বিশিষ্ট আর্গিডের ক্ষেত্রে আ্লাডিহাইডিক কার্বাক্সিল আর্গিড, দ্বিতীয়ক হাইড্রাক্স মূলক বিশিষ্ট আর্গিডের ক্ষেত্রে কিটোনিক কার্বাক্সিল আর্গিড এবং তৃতীয়ক হাইড্রাক্স মূলক বিশিষ্ট আর্গিসডের ক্ষেত্রে কিন্তু কেবল কিটোন, কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জল উৎপল্ল হয়। লঘু নাইট্রিক আর্গিড দ্রবণ, পারম্যাল্গানেট দ্রবণ বা ফেন্টন বিকারক জারক দ্রব্য হিসেবে বাবহৃত হয়।

 $\begin{aligned} &\text{HO-CH}_2\text{COOH} + [\text{O}] \rightarrow \text{OHC-COOH} + \text{H}_2\text{O} \\ &\text{CH}_3\text{CH}(\text{OH}) \cdot \text{COOH} + [\text{O}] \rightarrow \text{CH}_3 \cdot \text{CO-COOH} + \text{H}_2\text{O} \\ &\text{(CH}_8)_2 \cdot \text{C}(\text{OH}) \cdot \text{COOH} + [\text{O}] \rightarrow \text{(CH}_8)_2 \text{CO} + \text{CO}_2 + \text{H}_3\text{O} \end{aligned}$

(4) <- হাইড্রন্থি আ্যাসিডকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড বা লঘু পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে কার্বনিল যৌগ পাওয়া যায়।

> $R \cdot CH(OH) \cdot COOH \rightarrow R \cdot CHO + HCO_2H$ $R_2C(OH) \cdot COOH \rightarrow R_3CO + CO_2 + H_3O$

প্রাথমিক ও বিতীয়ক হাইড্রাক্সি মূলকের ক্ষেত্রে আলেডিহাইড এবং তৃতীয় হাইড্রাক্সি মূলকের ক্ষেত্রে কিটোন পাওয়া যায়। (5) হাই দ্বান্ধি আর্গিনতের হাই দ্বান্ধি ও কার্বান্ধিল মূলক ফস্করাস পেণ্টা ক্লোরাইডের দ্বারা আক্রান্ত হয় এবং উৎপন্ন ক্লোরো আর্গিসড-ক্লোরাইড সহজেই আর্দ্র বিশ্লোবিত হয়ে ক্লোরো আর্গিসড উৎপন্ন করে।

(6) হাইড্রন্থি অ্যাসিডের সঙ্গে কোহলের বিক্রিয়ার এন্টার উৎপন্ন হয়।

HOCH₂·COOH + C₂H₅OH→HOCH₃·COOC₂H₅ + H₂O

ইথাইল গ্লাইকোনেট

(7) উত্তপ্ত করলে β-হাইড্রব্সি আ্যাসিডের থেকে জল বিবৃত্ত হয়ে অসংপৃত্ত আ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

$$CH_2(OH) \cdot CH_2 \cdot COOH \rightarrow CH_2 = CH \cdot COOH + H_2O$$

(৪)

- হাইডুক্সি আ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে ছয় পরমাণু বিশিষ্ট চক্রাকার যৌগ
উৎপন্ন হয়। এই উৎপন্ন যৌগকে ল্যাকটাইড (lactides) বলে। ল্যাকটাইড

হলো আসলে এস্টার গ্রেণীর যৌগ। এক অণু

- হাইড্রক্সি আর্গিসডের কার্বব্রিল

মূলক অপর অণুর হাইডুক্সি মূলকের বিক্রিয়ায় এন্টার ও জল উৎপন্ন করে।

(9) γ এবং δ-হাইড্রাক্স আর্গিসডকে উত্তপ্ত করলে অণুতে অবস্থিত হাইড্রাক্স মূলক ঐ অণুতে অবস্থিত কার্বাক্সল মূলকের সঙ্গে বিক্রিয়ার অন্তঃস্থ এস্টার ও জল উৎপল্ল করে। এই অন্তঃস্থ (internal) এস্টারকে ল্যাকটোন বলে। γ-হাইড্রাক্স আর্গিসড থেকে যে ল্যাকটোন পাওয়া যায় তাকে γ-ল্যাকটোন বলে এবং δ-হাইড্রাক্স আ্যাসিড থেকে যে ল্যাকটোন পাওয়া যায় তাকে δ-ল্যাকটোন বলে।

প্রতিস্থাপিত হাইড্রাক্স অ্যাসিডসমূহ এবং অসংপৃত্ত বিক্ষারীয় অ্যাসিডসমূহ ৪০৫ .

প্লাইকোলিক অ্যাসিড, হাইডুক্সি অ্যাসিটিক অ্যাসিড, হাইডুক্সি ইথানোয়িক অ্যাসিড, HOCH2COOH ; কাঁচা ফলের রসে প্লাইকোলিক আসিড পাওয়া যায়। এছাড়া বিট ও আথের রসেও পাওয়া যায়। পটাশিয়াম ক্লোরো অ্যাসিটেটকে সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণে ফুটিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করার পর আন্নিক করলে প্লাইকোলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

HO·CH₃·COOH + KCl

ফরম্যাল ডিহাইডের সঙ্গে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের বিভিয়ার উৎপন্ন সায়ানো হাইড্রিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে গ্লাইকোলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$HCHO + HCN \rightarrow CH_2(OH) \cdot CN \longrightarrow HOCH_2COOH$$

অকজালিক অ্যাসিডকে তড়িং বিজারণে গ্লাইকোলিক অ্যাসিড গ্রন্থুত করা হয়। (শিস্পোৎপাদন)

্লাইকোলিক অ্যাসিড কেলাসাকার কঠিন। গলনাঞ্চ 80°C। জলে, কোহলে ও ইথারে দ্রাব্য।

্লাইকোলিক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে বে ল্যাকটাইড পাওয়া যায় তাকে গ্লাই-কোলাইড (I) বলে।

গ্রাইকোলিক অ্যাসিডের অন্যান্য বিক্রিয় এ-হাইড্রাক্স অ্যাসিডের মত।

ল্যাকটিক অ্যাসিড, ১ হাইড়জি প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড CH₃·CH(OH)·COOH: দুধ টকে গেলে তাতে ল্যাকটিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। দুধের ল্যাটিন শব্দ lac থেকে এই আসিডের নামকরণ করা হয়েছে। এছাড়া রক্তে ও মানুষের দেহে পেশীর কোষকলায় (Tissue) এটির অস্তিত্ব মেলে। শীলে (Scheele) প্রথম এই আসিডটি আবিস্কার করেন।

ল্যাকটিক অ্যাসিডে একটি অপ্রতিসম বা অসম্মিত (Asymmetric) কার্বন

পরমাণু থাকার এই আাসিডটির দৃটি আলোক সক্তির (Optically active) সমাবয়ব d ল্যাকটিক আাসিড ও l ল্যাকটিক আাসিড আছে। এছাড়া আলোক নিজিয় (Optically inactive) dl ল্যাকটিক আাসিড আছে। সাধারণত সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে উৎপন্ন ল্যাকটিক আাসিড আমলে dl ল্যাকটিক আাসিড হা র্যাসিমিক মিশ্রণ (Racemic mixture)। জীবদেহের পেশী সঞ্চালনের ফলে গ্লাইকোজেন (Glycogen) থেকে উন্তুত ল্যাকটিক আাসিডকে সারকোল্যাকটিক আ্যাসিড (Sarcolactic acid) বলে। সারকোল্যাকটিক আাসিড আসলে দক্ষিণ (ডান) ঘূর্ণক (Dextro rotatory) বা d ল্যাকটিক আাসিড। ব্যাসিল্যাস অ্যাসিডি লিভোল্যাকটি (Bacillus Acidi Laevolacti) নামে এক প্রকার জীবাণু দ্বারা ল্যাকটোজ, গ্লক্ষেজ বা চিনির জলীয় দ্রবণকে সন্ধান বিভিন্না করালে বাম ঘূর্ণক (Laevo-rotatory) ল্যাকটিক আাসিড বা l ল্যাকটিক আাসিড পাওয়া যায়।

প্রস্তিও রুকোজ, চিনি বা গুড় থেকে সন্ধান বিক্রিয়ার লাাকটিক অ্যাসিড বার্ণিজ্যকভাবে প্রস্তুত করা হয়।

চিনি জাতীর দ্রবণে টক দুধ মিশিয়ে 45°C-এ রাথা হয়। টক দুধে নানা ধরনের ল্যাকটিক জীবাণু থাকে, ষা চিনিকে সন্ধান বিক্রিয়ার ছারা ল্যাকটিক জ্যাসিডে পরিপত করে। সন্ধান বিক্রিয়ায় উৎপল্ল ল্যাকটিক অ্যাসিডের পরিমাণ 1% অধিক হলে জীবাণুগুলি নিজ্রিয় হয়ে পড়ে। তাই মিশ্রণের মধ্যে মাঝে মাঝে ক্যালসিয়াম কার্বনেট বোগ করে আলোড়িত করা হয়। এতে উৎপল্ল ল্যাকটিক অ্যাসিড ক্যালসিয়াম ল্যাকটেট পরিণত করে অ্যাসিডের পরিমাণ 1%-এর তল্লায় রাখা যায়। সম্পূর্ণ প্রশামত হলে সন্ধান বিক্রিয়ার ল্যাকটিক অ্যাসিডের পরিবর্তে বিউটিরিক অ্যাসিড উৎপল্ল হয়। তাই সম্পূর্ণ প্রশামত করা হয় না। ৪-10 দিন ধরে এই সন্ধান বিক্রিয়া চালিয়ে বিক্রিয়াট শেষ করা হয়। দ্রবণটিকে ফুটিয়ে ল্যাকটিক জীবাণুগুলিকে বিনন্ট করে, পরিপ্রত করে ক্যালসিয়াম ল্যাকটেট পৃথক করা হয় এবং পুনঃ কেলাসন প্রক্রিয়ায় বিশ্বেয় করে পরিমিত পরিমাণ সালফেট উৎপল্ল হয়। পরিপ্রত করে ক্যালসিয়াম সালফেটকে প্রথক করে ক্যালসিয়াম সালফেটকে প্রথক করে ক্যালসিয়াম সালফেটকে প্রথক করে নিয়্রচাপে পাতন করে ল্যাকটিক আ্যাসিডকে বিশ্বন্ধ করা হয়।

টক দুধের বদলে বিশেষভাবে প্রস্তুত ল্যাকটিক জীবাণু বাবহারে ফল ভালো হয়।

প্রতিন্থাপিত হাইড্রব্রি অ্যাসিডসমূহ এবং অসংপৃক্ত দ্বিক্ষারীয় অ্যাসিডসমূহ ৪০৭

সংশ্লেষণ পদ্ধতি ঃ (1) ক্লোরো বা রোমো প্রোপিয়োনিক আাসিডকে সিলভার অক্সাইড বা কন্টিক সোডা দ্রবণে দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ল্যাকটিক আ্যাসিড পাওয়া যায়।

CH₃·CHBr·COOH + NaOH→CH₃·CH(OH)·CO₂H + NaBr

(2) প্রোপিলন গ্রাইকলকে লঘু নাইট্রিক জ্যাসিড দিয়ে জারিত করে ল্যাকটিক জ্যাসিড প্রস্তুত করা বায়।

CH₃·CH(OH)·CH₂OH+[O]→CH₃·CH(OH)·COOH+H₂O

(3) আর্গিসট্যালডিহাইড ও হাইড্রোসায়ানিক আর্গিসডের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন সায়ানোহাইড্রিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ল্যাকটিক আর্গিসড পাওয়া যায়।

CH₈·CHO+HCN→CH₅CH(OH)·CN—→CH₅CH(OH)·COOH

(4) <- স্থান্যাইনো প্রোপিয়োনিক স্থানিডের সঙ্গে নাইট্রাস স্থানিডের বিক্রিয়ায় ল্যাকটিক স্থানিড উৎপল্ল হয়।

 $CH_3 \cdot CH(NH_2) \cdot COOH + HNO_2 \rightarrow CH_3 \cdot CH(OH) \cdot COOH + N_2 + H_2O$

ধর্ম ঃ ল্যাকটিক অ্যাসিড বর্ণহীন কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ষ 18°C এবং ক্ষুটনাব্দ 122°C/15 mm। তরল ল্যাকটিক আ্যাসিড বর্ণহীন সিরাপের মত পদার্থ। ল্যাকটিক আ্যাসিডের একটা টক গন্ধ আছে এবং এটি জ্লাকর্ষী পদার্থ। ব্যক্তি দুবই দ্রাব্য।

বিক্রিয়াসমূহ ঃ (।) ফেনটন বিকারকের ন্যায় মৃদু জারক দ্রব্য ল্যাকটিক আর্মাসডকে পাইরুভিক আর্মিডে জারিত করে।

 $CH_3 \cdot CH(OH) \cdot COOH + [O] \rightarrow CH_n \cdot CO \cdot COOH + H_9O$

শক্তিশালী জারক দ্রবা ফোন ক্রোমিক আাসিড ল্যাকটিক আসিডকে অ্যাসিটক আসিডে পরিণত করে।

CH₈CH(OH)·COOH +[O] → CH₃·COOH + CO₂ + H₃O

(2) লঘু সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ল্যাকটিক আাসিড আসি-ট্যালডিহাইড ও ফরমিক আসিডে পরিণত হয়।

CH₈·CH(OH)·COOH→CH₈CHO+HCO₂H

(3) ঘন হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ল্যাকটিক অ্যাসিড বিজ্ঞারিত হয়ে প্রোপিয়োনিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

 $CH_3 \cdot CH(OH)COOH + 2HI \rightarrow CH_3 \cdot CH_2 \cdot COOH + I_2 + H_3O$

(4) হাইড্রোরোমিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ল্যাকটিক অ্যাসিড **৴-রোমো** প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

CH₃·CH(OH)·COOH + HBr·→CH₃·CHBr·COOH + H₂O

(5) খুব উত্তপ্ত করলে ল্যাকটিক আাসিভ চক্রাকার অভঃস্থ এপ্টার ল্যাকটাই<mark>ডে</mark> পরিণত হয়।

6. ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ায় ল্যাকটিক অ্যাসিড ল্যাকটাইল ক্রোরাইডে পরিণত হয়।

 $CH_s \cdot CH(OH) \cdot COOH + 2PCI_s \longrightarrow CH_s \cdot CHCI \cdot COCI + 2POCI_s$ +2HCI.

7. ল্যাকটিক অ্যানিড হ্যালোফর্ম বিক্রিয়া দেয়। কারণ এতে CH₃·CHOH— এই অংশটি আছে।

ব্যবহার ঃ চামড়া শিম্পে চামড়া থেকে চুন অপসারণের জনা, উলকে রঙ <mark>করতে ল্যাকটি</mark>ক অ্যাসিড বাবহৃত হয়। এছাড়া ইথাইল ল্যাকটেট দ্রাবক হিসেবে <mark>এবং</mark> ফেরিক ও ক্যালসিয়াম ল্যাকটেট ওষুধ (টনিক) হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

সারকোল্যাকটিক অ্যাসিড (Sarcolatic acid) ঃ Sarkos মানে মাংস। আর এর থেকে এই অ্যাসিডটির নামকরণ হয়েছে। বার্জিলি<mark>রাস</mark> (Berzelius) 1808 খ্রীস্টাব্দে এই আাসিডটি আবিষ্কার করেন। মাংসপেশীর সঞ্চালনের জন্য প্রয়োজনীয় শক্তি গ্লাইকোজেন বিয়োজনের ফলে উভূত হয়। গ্লাইকোজেন বিয়োজনে এই সারকোল্যাকটিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয় ৷ সারকোল্যাকটিক অ্যাসিডের ধর্ম ও বিক্রিয়াসমূহ সাধারণ ল্যাকটিক অ্যাসিডের (যা টক দুধ থেকে পাওয়া যায়) মত। কেবল সারকোল্যাকটিক অ্যাসিডের গলনা•ক 26°C এবং এটি ডান ঘূর্ণক আলোক সক্তিয় যৌগ বা d ল্যাকটিক আর্মিড। টক দুধ থেকে প্রাপ্ত ল্যাকটিক স্মাসিড আলোক নিজিয় পদার্থ। এটিকে dl ল্যাকটিক স্মাসিড বলে। মাংসকে কোহল দিয়ে নিষ্কাশন করে অ্যালবুমিন (Albumen)-কে অধ্ঃক্ষিপ্ত করার পর কোহলকে পাতন করে দ্রীভূত করা হয় এবং অবশিষ্ট পদার্ধটিকে আদ্লিক করে ইথার

প্রতিস্থাপিত হাইড্রন্সি আাসিডসমূহ এবং অসংপৃক্ত বিক্ষারীয় আাসিডসমূহ ৪০৯
দিয়ে নিষ্কাশন করা হয় এবং ইথারকে বাষ্পীভূত করে দিলে সারকোল্যাকটিক আাসিড
পাওয়া যার ।

লিভোল্যাকটিক অ্যাসিড, । ল্যাকটিক অ্যাসিড: এই আ্যাসডটি বাম ঘূর্ণক ল্যাকটিক আ্যাসিড। প্রকৃতিতে পাওয় যায় না। তবে চিনির জ্লীয় দ্রবন্দে এক বিশেষ ধরনের জীবাণু আ্যাসিডি লিভোল্যাকটি (Bacillus acidi laevolacti) দিয়ে সন্ধান বিক্রিয়া করালে লিভোল্যাকটিক অ্যাসিড পাওয়া বায়। একমার আলোক ঘূর্ণন ছাড়া লিভোল্যাকটিক অ্যাসিডের ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম সারকোল্যাকটিক অ্যাসিডের নাায়।

- গঠন $^{\circ}$ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণ্ডিক গুরুত্ব নির্পয়ের জানা যায় ষে, ল্যাকটিক অ্যাসিডের আণ্ডিক সংকেত $C_{\rm s}H_{\rm s}O_{\rm s}$ ।
- (2) ল্যাকটিক অ্যাসিড এক ধরনের লবণ ও এন্টার দের। অতএব ল্যাকটিক অ্যাসিডে একটি কার্বাস্থল মূলক আছে।
- (3) ল্যাকটিক অ্যাসিড এস্টার অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় আ্যাসিটাইল জাতক ও হাইড্রোক্লোরক অ্যাসিড উৎপন্ন করে। অতএব ল্যাকটিক আ্যাসিডে একটি হাইড্রাক্ত মূলক আছে।
- (4) ল্যাকটিক আাসিডকে হাইড্রোআয়োডিক আসিডের দ্বারা বিজারণে থ্যোপিয়োনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

উপরে বর্ণিত বিক্লিয়া থেকে .ল্যাকটিক অ্যাসিডের দুধরনের গঠন লেখা যেতে পারে। যেমন

HOCH ু·CH ু·COOH বা CH ₈·CH(OH)·CO ₂H. β-হাইডুল্লি খোপিয়োনিক আদিড α-হাইডুল্লি গোপিয়োনিক আদিড

(5) ল্যাকটিক অ্যাসিডকে ফেনটন বিকারক দিয়ে জারণে পাইরুডিক অ্যাসিড (II) পাওয় যায়। যেটি ৫ কিটো আাসিড। অতএব ল্যাকটিক আাসিডে দ্বিতীয়ক হাইড্রাক্স মূলক অবশাই থাকবে।

$$CH_3 \cdot CH(OH) \cdot COOH \xrightarrow{\{O\}} CH_3 \cdot CO \cdot COOH$$

অন্তএব ল্যাকটিক আাসিডের গঠন হবে ২-হাইড্রাক্স প্রোপিয়োনিক আাসিড। এই গঠনটিকে সংশ্লেষণ দিয়েও প্রমাণিত করা যায়।

 $CH_s \cdot CHO + HCN \rightarrow CH_s \cdot CH(OH)CN \xrightarrow{H_{\circ}O} CH_s \cdot CH(OH) \cdot COOH$

ল্যাকটিক আসিডে একটি অপ্রতিসম কার্বন পরমাণু থাকায় ল্যাকটিক আসিডের দুটি আলোক সক্রিয় সমাবয়ব আছে। বেয়ন d ও l ল্যাকটিক আসিডে। d ও l ল্যাকটিক আসিডের সমাণবিক পরিমাণ মিশ্রণ আলোক নিক্রিয় পদার্থ এবং এই মিশ্রণকে dl ল্যাকটিক আসিড বা র্যাসিমিক ল্যাকটিক আসিড বলে।

β-হাইড়ক্ত্রি প্রোপিয়োনিক অ্যাসিড, হাইড্রোঅ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড HO·CH, ·CH₂·COOH ঃ ল্যাকটিক অ্যাসিডের সঙ্গে সমাব্য়ব। তাই এই আ্যাসিডকে β-ল্যাক্টিক আ্যাসিড বলে।

ফুটন্ত জলে eta-রোগেপ্রোণিয়োনিক অ্যাসিডের সঙ্গে সিলভার অক্সাইডের বিক্রিরা eta-হাইড্রাল্প প্রোণিয়োনিক অ্যাসিড উৎপল হয় ।

 $Br \cdot CH_2 \cdot CH_3 \cdot COOH + AgOH \longrightarrow HO \cdot CH_3 \cdot CH_2 \cdot COOH + AgBr$ ইথিলিন ক্লোরোহাইড্রিনের সঙ্গে পটাশিয়াম সায়ানাইডের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন সায়ানোহাইড্রিনকে আর্দ্র বিশ্বেষণে β -হাইড্রিক্স প্রোপিরোনিক জ্যাসিড পাওয়া যায়।

 $HOCH_2 \cdot CH_2CI \longrightarrow HO \cdot CH_2 \cdot CH_2$

β-হাইডুক্সি প্রোপিয়োনিক আর্সিড সিরাপের ন্যায় তরল। স্থাদ টক এবং এটি আলোক নিজিয় বৌগ কারণ এতে অপ্রতিসম কার্বন প্রমাণু নেই।

β-হাইড্রাক্স প্রোপিয়োনিক জ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে এক অণু জল বিষুক্ত হয়ে স্থাক্রাইল অ্যাসিডে পরিণত হয়।

HO·CH₂·CH₂·COOH → CH₂: CH·COOH+H₂O

β-হাইজুক্সি প্রোপিয়োনিক আাসিডকে জারিত করলে মালোনিক আাসিড পাওয়া যায়।

HO·CH₂·CH₂·COOH → HOOC·CH₂·COOH

হাইডুক্সি দিক্ষারীয় অ্যাসিড

ম্যালিক অ্যাসিড, হাইডুক্সি সাকসিনিক অ্যাসিড, HO-CH-COOH :

টক আপেলের রসে ম্যালিক আাদিত পাওয়া যায়। আপেলের লাটিন শব্দ হলো

malum। যার থেকে এই আাদিতটির নাম হয়েছে ম্যালিক আ্যাদিত। এছাড়া
কলা, পাঁচ, টমাটো ইত্যাদি ফলে এই অ্যাদিতটি পাওয়া যায়। তামাক পাতায় এই

আাদিতের ক্যালিসয়াম লবণ আছে। পার্বত্য আাশ্বেরী (Mountain ash-

প্রতিন্থাপিত হাইডুক্সি অ্যাসিডসমূহ এবং অসংপৃক্ত দ্বিক্ষারীয় আ্যাসিডসমূহ ৪১১ berris) ফলের রস নিষ্কাশিত করে, ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইড দ্রবণ সহযোগে ফোটানো হয়। এতে ক্যালসিয়াম ম্যালেট অধ্যক্ষিপ্ত হয়, যাকে পরিস্তুত করে পৃথক করে পরিমিত পরিমাণ লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড যোগ করলে ম্যালিক অ্যাসিড পাওয়া বায়।

(1) উচ্চচাপে লঘু সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে ম্যালেইক আাসিডকে উত্তপ্ত করনে ম্যালিক আসিড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CH-COOH} \\ \parallel \\ \text{CH-COOH} \end{array} + \text{H}_2\text{O} \longrightarrow \begin{array}{c} \text{HO-CH-COOH} \\ \text{CH}_2\text{-COOH} \end{array}$$

(2) ফুটন্ত জলে রোমে।সাকসিনিক অ্যাসিডের সঙ্গে সিলভার <mark>অক্সাইডের</mark> বিক্রিয়ার ম্যালিক উৎপল্ল হয়।

$$\begin{array}{c} \text{Br} \cdot \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ | & + \text{AgOH} \longrightarrow \\ \text{CH}_{9} \cdot \text{COOH} \end{array} \xrightarrow{\text{HO} \cdot \text{CH} \cdot \text{COOH}} \xrightarrow{\text{HO} \cdot \text{CH} \cdot \text{COOH}} \text{CH}_{\text{g}} \cdot \text{COOH}$$

ম্যালিক অ্যাসিডে একটি অপ্রতিসম কার্বন প্রমাণু থাকায় তিন প্রকার ম্যালিক অ্যাসিড পাওয়। যায়। ডান ঘূর্ণক (d), বাম ঘূর্ণক (l) এবং র্যাসিমিক (dl) ম্যালিক অ্যাসিড। টক আপেল, বেরি, আঙ্গুর ইত্যাদি ফলের রস থেকে কেবলমার বাম ঘূর্ণক ম্যালিক অ্যাসিড পাওয়া বায়।

ভান ঘূর্ণক টারটারিক আাসিডকে হাইড্রোআরোডিক আাসিড দিয়ে বিজারিত করলে ডান ঘূর্ণক ম্যালিক আাসিড পাওয়া যায়।

CHOH-COOH
$$+2HI \longrightarrow HO \cdot CH \cdot COOH + H_2O + I_2$$
CHOH-COOH $+COOH + COOH + COOH$

আলোক সক্রিয় যে কোন ম্যালিক অ্যাসিড থেকে ভালডান উৎক্রমণের (Walden inversion) সাহায্যে অন্য আলোক সমাবয়ব প্রস্তুত করা যায়।

রাসায়নিক বিক্রিয়ায় ম্যালেইক অ্যাসিড বা রোমোসাকসিনিক অ্যাসিড থেকে সমাণবিক পরিমাণ d এবং l ম্যালিক অ্যাসিড অর্থাৎ dl মিশ্রণ পাওয়া যায়।

ম্যালিক আসিড কেলাসাকার কঠিন। d এবং l ম্যালিক আসিডের গলনাক 100°C, কিন্তু dl আসিডের গলনাক 130°C। ম্যালিক আসিড জলে, কোহলে দ্রাব্য।

একটি কার্বাক্সল ম্লকের পরিপ্রেক্ষিতে হাইড্রাক্সল ম্লকটির অবস্থান λ হলেও অন্য পরিপ্রেক্ষিতে অবস্থান β । ম্যালিক আ্যাসিডের বিক্রিয়াগুলি সাধারণত β হাইড্রাক্স আ্যাসিডের মত হয়।

(1) ম্যালিক আ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে ম্যালেইক আনহাইড্রাইড (I) ও ফিউ-ম্যারিক অ্যাসিডে (II) পরিণত হয়।

$$\begin{array}{c|c} HO \cdot CH \cdot COOH & -H_2O CH \cdot COOH \\ \hline CH_2 \cdot COOH & CH \cdot COOH \\ \hline H - C \cdot COOH & +H_2O \\ \hline HOOC \cdot C - H & (II) \\ \end{array}$$

(2) ম্যালিক অ্যাসিডকে হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিড দিয়ে বিজারণে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়

$$HO \cdot CH \cdot COOH$$
 $CH_{3} \cdot COOH$
 $CH_{3} \cdot COOH$
 $CH_{3} \cdot COOH$
 $CH_{3} \cdot COOH$

(3) ম্যালিক অ্যাসিডের সঙ্গে হাইড্রোরোমিক অ্যাসিডের বিকিয়ায় রোমোসাক-দিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$HO \cdot CH \cdot COOH$$
 $CH_2 \cdot COOH$
 $CH_2 \cdot COOH$
 $CH_2 \cdot COOH$
 $CH_2 \cdot COOH$

ব্যবহার ঃ পানীয় প্রত্ততিতে টারটারিক আাসিড, সায়াট্রিক আাসিডের পরিবর্তে আজকাল ম্যালিক আাসিড বাবহৃত হচ্ছে। খাদা লবণের পরিবর্ত হিসেবে ক্যালসিয়াম ম্যালেট ব্যবহার করা হয়।

টারটাব্লিক অ্যাসিড, ১০১' ডাই-হাইডুক্সি সাক্সিনিক অ্যাসিড $HO_2C\cdot CHOH\cdot CHOH\cdot CO_2H$ টারটারিক আাসিডে দুটি অপ্রতিসম কার্বন পরমাণু আছে এবং প্রত্যেকটি অপ্রতিসম কার্বন পরমাণুতে অভিন্ন পরমাণু ও মূলক থাকায় d, l, dl এবং মেসো চার প্রকার সমাবয়ব টারটারিক আাসিড পাওয়া যায়। এই চার প্রকার টারটারিক আাসিডের মধ্যে d ও l আাসিড দুটি আলোক সিক্রয় পদার্থ, কিন্তু dl এবং মেসো আাসিড দুটি আলোক নিচ্কিয় পদার্থ। dl বা রাাসিমিক আ্যাসিড থেকে আলোক সিক্রয় d ও l আ্যাসিডকে আলাদ্য করা যায়। কিন্তু মেসো আাসিড থেকে আলোক সিক্রয় অ্যাসিড প্রথক করা সম্ভব নয়।

d-টারটারিক অ্যাসিড ঃ মৃত্ত অবস্থায় বা পটাশিয়াম হাইড্রোজেন-টারটারেট হিসেবে আঙ্গুরের রসে পাওয়া যায়। তেঁতুলে টারটারিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। আঙ্গুর রস থেকে সন্ধান প্রক্রিয়ায় মদ প্রস্কৃতকালে বাদামী বর্ণের পটাশিয়াম হাইড্রোজেন প্রতিন্থাপিত হাইড্রন্থি আাসিডসমূহ এবং অসংপৃত্ত বিক্ষারীর আাসিডসমূহ ৪১৩ টারটারেট সরের আকারে তলায় জমা হয়। এই বাদামী বর্ণের সরকে আরগল (Argol) বা টারটার (Tartar) বলে। এই আরগল থেকে 1769 খ্রীস্টাব্দে শীলে (Scheele) প্রথম টারটারিক আাসিড প্রন্থত করেন। এখন পর্যন্ত বাণিজ্ঞাক টারটারিক আাসিডের

অন্যতম প্রধান উৎস হলে। এই আরগল।

আরগল থেকে টারটারিক অ্যাসিড প্রস্তুতিঃ আরগলকে জলে ফুটিয়ে পুনঃ কেলাসন বারা বিশুদ্ধ করা হয়। এই বিশুদ্ধ আরগলকে টারটারের ক্রীম (Cream of tartar) বলে। টারটারের ক্রীমকে কালসিয়াম হাইড্রক্সাইডের দ্রবণের সঙ্গে ফুটিয়ে অন্রাব্য ক্যালসিয়াম টারটারেট ও দ্রাব্য পটাশিয়াম টারটারেট উৎপদ্ধ হয়। ক্যালসিয়াম ক্রোরাইড যোগ করে পটাশিয়াম টারটারেট থেকে অদ্রাব্য ক্যালসিয়াম টারটারেট উৎপদ্ধ করা হয়। পরিস্রাবণ করে ক্যালসিয়াম টারটারেটকে পৃথক করে পরিমিত পরিমাণ সালফিউরিক অ্যাসিড যোগ করলে টারটারিক অ্যাসিড ও অদ্রাব্য ক্যালসিয়াম সালফেট উৎপদ্ধ হয়। ক্যালসিয়াম সালফেটকে পরিস্রাবণ করে আলাদা করে দ্রবণকে ঘন করলে টারটারিক অ্যাসিডের কেলাস পাওয়া যায়, যাকে পুনঃ কেলাসন প্রক্রিয়ায় বিশুদ্ধ করা হয়।

$$2KHC_4H_4O_6 + Ca(OH)_3 \rightarrow CaC_4H_4O_6 \downarrow + K_2C_4H_4O_6 + 2H_2O$$

$$K_2C_4H_4O_6 + CaCl_2 \rightarrow CaC_4H_4O_6 \downarrow + 2KCl$$

$$CaC_4H_4O_6 + H_2SO_4 \rightarrow H_2C_4H_4O_6 + CaSO_4 \downarrow$$

d টারটারিক অ্যাসিড কেলাসাকার কঠিন। গলনাক্ত 170°C। জলে, কোহলে দ্রাব্য কিন্তু ইথারে অদ্রাব্য। টারটারিক অ্যাসিডের স্বাদ খুব টক। d টারটারিক অ্যাসিডের দ্রবণ সমবর্তিত রশ্মিকে ঘড়ির কাঁটা চলার দিকে ঘোরাতে পারে।

বিক্রিয়া ঃ (I) গলনাব্দের উপরে উত্তপ্ত করলে টারটারিক অ্যাসিড অ্যান-হাইড্রাইডে পরিণত হয় ৷

টারটারিক আাসিডকে অধিক তাপে উত্তপ্ত করলে চিনি পোড়ার মত গন্ধ বার হয় এবং উৎপন্ন বস্তুর মধ্যে পাইবুভিক আাসিড (I) পাওয়া যায়।

CHOH-COOH

$$CHOH-COOH$$
 $CH_8 \cdot CO \cdot COOH + CO_2 + H_2O$.

(2) টারটারিক স্যাসিড অ্যামোনিয়াকৃত সিলভার নাইটেটকে বিজারিত করে। সিলভার আয়না (Silver mirror) প্রস্তুত করে।

ফেনটন বিকারক টারটারিক অ্যাসিডকে জারিত করে ডাই-হাইজুক্সি ফিউম্যারিক অ্যাসিডে পরিণত করে।

মৃদু জারক দ্রব্য টারটারিক অ্যাসিডকে জারিত করে টারটোনিক অ্যাসিডে পরিণত করে।

3. টারটারিক অ্যাসিডকে হাইড্রোআয়োভিক অ্যাসিড দুধাপে বিজারিত করে ব্বথাক্তমে ম্যালিক অ্যাসিড (I) ও সাকসিনিক আাসিডে (II) পরিণত করে।

টারটারিক অ্যাসিডের লবণঃ দ্বিক্ষারীয় আসিড বলে টারটারিক অ্যাসিড দুধরনের লবণ দেয়। যেমন অ্যাসিড লবণ এবং প্রশম লবণ।

- (1) পটাশিয়াম হাইড্রোজেন টারটারেট KHC, H, O, ঃ আঙ্গুরের রসে পটাশিয়াম হাইড্রোজেন টারটারেট পাওয়া বায়। আঙ্গুরের রস থেকে মদ প্রস্তুত কালে পটাশিয়াম হাইড্রোজেন টারটারেট বাদামী বর্ণের সরের আকারে তলায় জমা হয়। বাকে আরগল বলে। আরগল জলে সম্প দ্রাব্য কিন্তু কোহলে এটির দ্রাব্যতা আরো অনেক কম। এটির স্থাদ টক। কাপড় রং করতে এবং ৫ টারটারিক আাসিড প্রস্তুতিতে এবং ওবুধে ব্যবহৃত হয়।
- (2) সোজিয়াম পার্টাশিয়াম টারটারেট বা রোচিলি লবণ (Rochelle salt) $NaKC_4H_4O_6$, $4H_2O$: টারটারেটের ক্রীমকে সোজিয়াম কার্বনেট দিয়ে প্রশমিত করলে রোচিলি লবণ পাওয়া যায়। রোচিলি লবণ কেলাসাকার কঠিন পদার্থ, যাতে চার অণু কেলাস জল থাকে। রোচিলি লবণের কচ্চিক সোডা দ্রবণে কপার সালফেট দ্রবণ যোগ করলে ফেলিং দ্রবণ প্রস্তুত হয়। এই ফেলিং দ্রবণ দিয়ে অ্যালডিহাইড

প্রতিস্থাপিত হাইড্রাক্স আাসিডসমূহ এবং অসংপৃত্ত দ্বিক্ষারীয় আাসিডসমূহ ৪১৫

মূলককে সনান্ত করা হয় এবং গ্লুকোজের দ্রবণে গ্লুকোজের পরিমাণ নির্ণয় করা হয়। ফোলং দ্রবণের গঠন সম্ভবতঃ নিমুর্প।

$$Cu \stackrel{OH}{\longleftarrow} + \begin{array}{c} HO \cdot CH \cdot COON_a \\ | \\ HO \cdot CH \cdot COOK \end{array} \rightarrow Cu \stackrel{O-CH \cdot COON_a}{\longleftarrow} + 2H_2O$$

(3) পটাশিয়াম ভ্যাণ্টিমনি টারটারেট, টারটার এমেটিক $[C_4H_4O_6(SbO)K]_2H_2O_3$ টারটারের ক্রীমকে আণ্টিমনি (III) অক্সাইড ও জল দিয়ে ফুটিয়ে টারটার এসেটিক প্রস্তুত করা হয়। এটির গঠন

টারটার এমেটিক জলে দ্রাব্য। সুনির্দিষ্ট গলনাঙ্ক আছে।

কাপড় রং করতে, ক্যালিকো প্রিন্টিং-এ, ওষ্ধ হিসেবে সাধারণত বাবহৃত হয়।

লিভোটারটারিক অ্যাসিড, । টারটারিক অ্যাসিড ঃ প্রকৃতিতে পাওয়।
নাম না। র্যাাসিমিক মিশ্রণ থেকে প্রন্তুত করা হয়। । টারটারিক আসিডের ভৌত
ও রাসায়নিক ধর্ম d টারটারিক অ্যাসিডের অনুরূপ। কিন্তু । টারটারিক অ্যাসিড
সমর্বতিত আলোকরিশিকে ঘড়ির কাঁটার বিপরীত দিকে ঘোরায়। । টারটারিক
অ্যাসিডের কেলাস গঠন d টারটারিক আসিডের আয়নার প্রতিবিশ্বর অনুরূপ।

বা টারটারিক অ্যাসিড বা র্যাসিমিক টারটারিক অ্যাসিডঃ সমাণবিক পরিমাণে d ও l টারটারিক অ্যাসিড মিশিরে dl বা র্যাসিমিক টারটারিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায়। তাছাড়া d টারটারিক অ্যাসিডকে সীল করা টেউবে উত্তপ্ত করলে র্যাসিমিক টারটারিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। টারটারিক অ্যাসিড সংশ্লেষণ করলে মেসোটারটারিক অ্যাসিডের সঙ্গে dl টারটারিক অ্যাসিডও পাওয়া যায়। র্যাসিমিক টারটারিক অ্যাসিডের সোদক কেলাস পাওয়া যায়। এটি আলোক নিজিয় পদার্থ। সমাণবিক পরিমাণে d ও l সমাবয়ব dl টারটারিক অ্যাসিডে থাকায় একটি সমাবয়বের আলোক ঘূর্ণন অপরটির দ্বালা রদ হয়। ফলে আলোক নিজিয় হয়। dl টারটারিক অ্যাসিডেক বহিঃস্থভাবে ক্ষাতিপ্রক যৌগ (Externally compensated compound) বলে। dl টারটারিক অ্যাসিডের গলনাক্ষ 206°C।

d বা l অ্যাসিডের থেকে dl টারটারিক অ্যাসিড জলে কম দ্রাব্য । র্যাসিমিক টারটারিক আ্যাসিড থেকে d ও l টারটারিক অ্যাসিডকে আলাদা করা যায় ।

মেনোটারটারিক অ্যাসিড ঃ প্রকৃতিতে পাওয়া যায় না। সাধারণ টারটারিক অ্যাসিড ৪০ করা হয়।
তাছাড়া সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে dl টারটারিক অ্যাসিড প্রান্থত করা হয়।
তাছাড়া সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে dl টারটারিক অ্যাসিডের সঙ্গে মেনোটারটারিক অ্যাসিডেও উৎপন্ন হয়। মেনোটারটারিক অ্যাসিড আলোক নিক্রিয় পদার্থ। টারটারিক অ্যাসিডে দুটি অভিন্ন অপ্রতিসম কার্বন পরমাণ্ আছে এবং প্রত্যেকটি অপ্রতিসম কার্বন পরমাণ্তে অভিন্ন পরমাণ্ ও মূলক থাকায়, এই অ্যাসিডে একটি অপ্রতিসম কার্বন পরমাণ্ দ্বারা সমর্বতিত রশ্মির ঘূর্ণন অপর অপ্রতিসম কার্বন পরমাণ্ দ্বারা ঘূর্ণন রদ হয়। ফলে আলোক নিক্রিয় হয়। সমর্বতিত রশ্মির এই ঘূর্ণন রদ ব্যাপারটা এই মেনোটারক অ্যাসিডের অভ্যন্তরে সংঘটিত হয় বলে একে অস্তঃন্থভাবে ক্ষতিপ্রক যৌগ (internally compensated compound) বলে।

অনার্দ্র মেসোটারটারিক অ্যাসিডের গলনাঙ্ক 145°C।

সংশ্লেষণ ঃ (1) ফুটস্ত জলে ভাই-ব্রোমোসাকসিনিক অ্যাসিডের সঙ্গে সিলভার অক্সাইভের বিক্রিয়ায় র্যাসিমিক ও মেসোটারটারিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

(2) গ্রাই-অকজালের (I) সঙ্গে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার উৎপদ্ম সায়ানোহাইড্রিনকে (II) আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে র্যাাসিমিক ও মেসো টারটারিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

(3) শীতল ও লঘু পারমাঙ্গনেট দ্রবণ দিয়ে ম্যালেইক বা ফিউম্যারিক অ্যাসিডকে জারিত করলে র্যাসিমিক ও মেসোটারটারিক অ্যাসিড পাওয়া ষায়।

সনাক্তকরণঃ (1) টারটারিক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে পোড়া চিনির মত গন্ধ বার হয়। (2) ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে যে গ্যাস বার হয় তা নীল শিখায় জলে। (3) টারটারিক অ্যাসিডের প্রশম দ্রবণে কালিসিয়াম ক্লোরাইড দ্রবণ যোগ করলে ক্যালিসিয়াম টারটারেটের সাদা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায় ; যা অ্যাসিটিক অ্যাসিডে দ্রাব্য। (4) টারটারিক অ্যাসিড বা টারটারেটে ফেনটন বিকারক (FeSO4/H2O2) যোগ করে কিন্টক সোডা দ্রবণ যোগে ক্ষারীয় করলে দ্রবণের বর্ণ বেগুনী হয়। (5) টারটারেটের প্রশম দ্রবণে সিলভার নাইট্রেট দ্রবণ যোগ করলে সিলভার টারটারেটের সাদা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়, যাকে অ্যামোনিয়াম হাইড্রক্সাইডে দ্রবীভূত করে জলগাহের উপর গরম করলে টেন্টটিউবের গায়ে সিলভার আয়না সৃষ্টি হয়।

- গঠন ঃ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ে জানা যায় যে টারটারিক আাসিডের আণবিক সংকেত $C_4H_6O_8$ ।
- (2) টারটারিক আাসিড থেকে দুধরনের লবণ ও এন্টার পাওয়া হায়। অতএব টারটারিক আাসিডে দুটি কার্বাস্তিল মূলক আছে। সুতরাং টারটারিক আাসিডের আংশিক গঠন হবে $C_2H_1O_2(COOH)_8$ ।
- (3) থেহেতু টারটারিক আাসিডকে উত্তপ্ত করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড বার না হয়ে টারটারিক আানহাইড্রাইড পাওয়া যায়। অতএব দুটি কার্বস্থিল মূলক দুটি বিভিন্ন কার্বনে যুক্ত।
- (4) টারটারিক অ্যাসিডের ডাই-অ্যানকাইল এণ্টারের সঙ্গে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় এণ্টারের ডাই-অ্যাসিটাইল জাতক পাওয়া যায়। অতএব টারটারিক অ্যাসিডে দুটি হাইড্রিয়ল মূলক আছে। আর যেহেতু টারটারিক অ্যাসিড বেশ দ্বায়ী যোগ, অতএব দুটি হাইড্রিয়ল মূলক দুটি কার্বনে যুক্ত।

উপরের বিক্রিয়াসমূহকে বিবেচনা করে টারটারিক অ্যাসিডের গঠন হবে নিমর্প, যা সংশ্লেষণের দ্বারাও প্রমাণিত করা যায়।

সাইট্রিক অ্যাসিড, 2 হাইডুক্সিল প্রোপেন 1:2:3 ট্রাই-কার্বক্সিল অ্যাসিড: সাইট্রিক আর্গিড হাইড্রাক্স ত্রিক্সারীয় অ্যাসিড। সাইট্রাস (Citrus) শ্রেণী অপরিপক ফলের রসে সাইট্রিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। বেমন লেবু,
কমলালেবু ইড্যাদি। লেবুর রস থেকে শীলে 1784 খ্রীদ্টাব্দে প্রথম প্রন্তুত করেন।

প্রস্তি ঃ অপরিপক লেবুর রস নিক্ষাশনের পর ফোটালে রসে অবন্থিত প্রোটন ঘনীভূত হয়ে পড়ে এবং পরিস্রাবণ করে ঘনীভূত প্রোটনকে আলাদ। করা হয়। এই রসকে ক্যালাসয়াম হাইড্রক্সাইড যোগ করে প্রশামত করলে ক্যালাসয়াম সাইট্রেট উৎপদ্দ হয়, যা জলে ল্লার্য। ক্যালাসয়াম সাইট্রেটের জলীয় দ্রবণকে ফোটালে ক্যালাসয়াম সাইট্রেট অধঃক্ষিপ্ত হয়। যাকে পরিস্কৃত করে পৃথক করে পরিমিত পরিমাণ সালাফিউরিক আাসিড যোগ করলে সাইট্রিক আাসিড ও অদ্রাব্য ক্যালাসয়াম সালফেট পাওয়া যায়। ক্যালাসয়াম সালফেটকে পরিস্লাবণের ঘায়। আলাদা করে দ্রবণটিকে গাঢ় করলে সাইট্রিক আাসিডের HO2C·CH2·C(OH)·(COOH)·CH2·COOH, H2O সোদক কেলাস পাওয়া যায়।

ু প্রকাজ, চিনি বা চিটেগুড়কে আসপারজিল্যাস ওয়েনটি (Aspergillus wenti) বা সিটোমাইসেস ফেফেরিয়ানাস (Citromyces pfefferianus) নামে এক বিশেষ ধরনের ছু চাকের (Mould) সাহাষ্যে সন্ধান বিক্রিয়ার ফলে আজকাল সাইট্রিক আসিড প্রস্তুত করা হয়। প্রকোজ, চিনি বা গুড়ের জলীয় দ্রবণে ঐ ছু দ্রাক যোগ করা হয়। দ্রবণের pH 3·5 রাখা হয় এবং তাপমান্রা 40°C। ছু তাকের পুটির জন্য দ্রবণে আমেনিয়াম নাইট্রেট, পটাশিয়াম হাইড্রোজেন ফ্সফেট ইত্যাদি অজৈব লবণ মেশান হয়। উৎপদ্র সাইট্রিক আসিডকে ক্যালসিয়াম লবণে পরিবর্ত করে বিশুজ সাইট্রিক আসিড প্রস্তুত করা হয়।

গ্রিসারল থেকে সাইট্রিক অ্যাসিড সংশ্লেষণ করা যায়।

ধর্ম: জলীয় দূবণ থেকে কেলাসিত করলে সাইট্রিক জ্যাসিডের সোদক কেলাস $HO_2C\cdot CH_2\cdot C(OH)(COOH)\cdot CH_2COOH,\ H_2O$ পাওয়া যায়। সোদক

প্রতিন্থাপিত হাইডুব্লি অ্যাসিডসমূহ এবং অসংপৃত বিক্ষারীয় অ্যাসিডসমূহ ৪১৯ কোলকে 130°C-এ উত্তপ্ত করলে অনার্দ্র সাইট্রিক অ্যাসিড পাওরা যায়। যার গলনাক্র 153°C। শীতল অবস্থায় সাইট্রিক অ্যাসিড জলে দ্রাব্য, কিন্তু ফুটন্ড জলে অদ্রাব্য। ক্যালিসিয়াম সাইট্রেট গরম জলে, কন্টিক সোডাও অ্যাসিটিক অ্যাসিড অদ্রাব্য (টারটারিক অ্যাসিড থেকে পার্থক্য)। সাইট্রিক অ্যাসিড আলোক নিক্রিয় পদার্থ।

বিক্রিয়াঃ (1) সাইট্রিক অ্যাসিড বিক্লারীর অ্যাসিড বলে তিন ধরনের লবণ ও এন্টার উৎপন্ন করে।

(2) সাইট্রিক অ্যাসিডকে 150°C-এ উত্তপ্ত করলে এক অণু জল বিষুদ্ধ হয়ে
 অ্যাকোনিটিক অ্যাসিড (I) উৎপন্ন করে।

$$\begin{array}{c|c} CH_{s} \cdot COOH & CH_{s} \cdot COOH \\ + O \cdot C \cdot COOH & \longrightarrow \\ CH_{s} \cdot COOH & \longrightarrow \\ CH_{s} \cdot COOH & \longrightarrow \\ CH \cdot COOH & CH \cdot COOH \\ \end{array}$$

(3) ধ্মায়মান সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে সাইট্রিক আাসিডের বিভিন্নার আাসিটোন ডাই-কার্বঞ্জিল অ্যাসিড (1) ও ফ্রমিক আ্যাসিড পাওরা যায়।

$$\begin{array}{cccc} CH_{2}COOH & CH_{2}\cdot COOH \\ & & & \\ C(OH)\cdot COOH & \longrightarrow C=O & +HCO_{2}H \\ & & & \\ CH_{2}\cdot COOH & & CH_{3}\cdot COOH \\ & & & \\ \end{array}$$

(4) অ্যাসিটক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে সাইট্রিক অ্যাসিডের বিক্রিরায় মনো-অ্যাসিটাইল সাইট্রিক অ্যাসিড (1) পাওঁরা যায়।

$$\begin{array}{cccc} CH_{3} \cdot COOH & CH_{3} \cdot COOH \\ & (CH_{3}CO)_{2}O & \\ C(OH) \cdot COOH & CH_{3} \cdot COOH \\ & & CH_{2} \cdot COOH & CH_{3} \cdot COOH \\ & & CH_{2} \cdot COOH & CH_{3} \cdot COOH \\ & & CH_{3} \cdot COOH \\ & & CH_{3} \cdot COOH & CH_{3} \cdot COOH \\ & CH_{3} \cdot COOH \\ & & CH_{3$$

ব্যবহার ঃ কাপড় রং করতে, লেমনেডের মত পানীয় প্রস্তুতিতে সাইট্রিক অ্যাসিড বাবহৃত হয়। জ্যাম, জেলী প্রস্তুতিতে বাবহৃত হয়। সোডিয়াম পটাশিয়াম, আয়রন সাইট্রেট ওবুধ হিসেবে এবং ফেরিক অ্যামোনিয়াম সাইট্রেট রু-প্রিকে বাবহৃত হয়। ধাতু নির্মিত জ্বিনিসকে পালিশ করতে সাইট্রিক অ্যাসিড লাগে।

সনাস্তকরণঃ (1) উত্তাপে সাইট্রিক অ্যাসিড গলে যায়, কিন্তু কালে (Char) হয়ে যায় না। অনেকক্ষণ উত্তপ্ত করলে কালো হয়ে যায় এবং ত[ু]ন অবস্তিকর ধোঁমা বার হয়।

- (2) ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে কার্বন মনো-অক্তাইড ও কার্বন ভাই-অক্সাইড এবং সালফার ভাই-অক্সাইড নির্গত হয় এবং কার্বন মনো-অক্সাইড নীল দৈখায় জলে।
- (3) সাইট্রেটের প্রশম দ্রবণে ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড যোগ করলে শীতল অবস্থার কোন অধঃক্ষেপ পড়ে না, কিন্তু দ্রবণ্টিকে ফোটালে ক্যালসিয়াম সাইট্রেটের সাদা অধঃক্ষেপ পড়ে, যা আানিটিক অ্যানিডে অদ্রাব্য। (টারটারিক ত্যানিড থেকে তফাত)।
- (4) সাইট্রিক আর্গিসভ বা সাইট্রেটে জ্যানিল বিকারক [(Denige's reagent) HgSO4/H2SO4 | যোগ করে ফুটিয়ে কয়েক ফোটা পটাশিয়ায় পারচ্যাঙ্গানেট দ্রবণ যোগ করলে সাদা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায় এবং পারম্যাঙ্গানেটের বর্ণ চলে গি<mark>য়ে</mark> বৰ্ণহীন হয়।

গঠনঃ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণ্ডিক গুরুত্ব নির্ণয়ে জানা যায় যে, সাইটিক আাসিডের আর্ণাবিক সংকেত $\mathrm{C_6H_8O_7}$ ।

- (2) সাইট্রিক অ্যাসিড তিন ধরনের লবণ ও এন্টার দেয়। অতএব তিন্টি কার্বাক্সিল মূলক আছে সাইট্রিক আাসিডে। যেহেতু সাইট্রিক আাসিডকে উ**ত্তপ্ত** করলে কার্বন ডাই-অক্সাইড বার হয় না। অতএব তিনটি কার্বাক্সল মূলক তিনটি পুথক কাৰ্বনে সংযুক্ত আছে।
- (4) সাইট্রিক আাসিড মনো-আ্যাসিটাইল জাতক দেয়। অতএব সাইট্রিক আাদিডে একটি হাইড্ৰাক্সল মূলক আৰ্ছে।
- (5) 180°C-এ সাইট্রিক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে এক অণু জল বিযুক্ত হয়ে আকোনিটিক (Aconitic) আাদিত উৎপন্ন হয়, বাকে বিজ্ঞায়িত করলে ট্রাই-কার্বালিলক আামিড পাওরা যায়।

$$C_0H_0O_7$$
 $\xrightarrow{\Delta}$ $C_0H_0O_8$ $\xrightarrow{2H}$ $\xrightarrow{CH_2\cdot COOH}$ মাইট্রক জ্যাসিড আকোনিটক আসেড $CH_2\cdot COOH$ তাই-কার্গালিলিক আসিড

সংশ্লেষণ পদ্ধাততে দ্বাই-কার্বালিলিক অ্যাস্থিতর গঠন ভানা গেছে।

(6) আকোনিটিক আসিডের এবং ট্রাই-কার্বালিলিক আসিডের মধ্যে তফাত হলো দুটো হাইড্রোজেন পরমাণুর। অতএব আকোনিটিক অ্যাসিডে একটি অসংপৃত্ত (বিবন্ধ) থাকবে। ফলে আকোনিটিক আসিডের গঠন হবে

7. সাইট্রিক অ্যাসিড থেকে এক অণু জল বিষুত্ত হয়ে অ্যাকোনিটিক <mark>অ্যাসিড</mark> উৎপন্ন হয়। অতএব সাইট্রিক অ্যাসিডের গঠন হবে

সাই ট্রিক অ্যাসিড আলোক নিজিয় যৌগ এবং কোনভাবেই সাই ট্রিক অ্যাসিড থেকে আলোক সক্রিয় সমাবয়ব প্রস্তুত করা যায়নি। কিন্তু সাই ট্রিক অ্যাসিডের (I) নং গঠনে একটি অপ্রতিসম কার্বন পরমাণু আছে। অতএব এই গঠনটি আলোক সক্রিয় সমাবয়ব দেবে। অতএব (1) নং গঠনটি সাইট্রিক অ্যাসিডের গঠন নয়। সুতরাং (II) নং গঠনটি হবে সাইট্রিক অ্যাসিডের গঠন। যাকে সংক্রেমণ করে (II) নং গঠনটি সুনির্দিষ্ট করা যায়।

CH₂OH CH₂Cl CH₃Cl CH₂Cl CH₂CN
$$\mid$$
 HCl \mid [O] \mid HCN \mid KCN \mid CHOH \rightarrow CHOH \rightarrow C=O \rightarrow C(OH)CN \rightarrow C(OH)·CN \mid CH₂OH CH₂Cl CH₂Cl CH₂Cl CH₃Cl CH₃CN शिमात्रन \checkmark γ छारेद्धादा छारे

অসংপৃক্ত দ্বিক্ষারীয় কার্ব ক্সিল অ্যাসিড সমূহ

HOOCCH: CHCO H বা ইথিলিন 1: 2 ভাই-কার্বাক্সল আাসিড হলো সরলতম অসংপৃত্ত দ্বিক্ষারীয় কার্বাক্সল আাসিড। এই আাসিডের দুটি জাামিতিক সমাবরব হতে পারে, সিস ইথিলিন 1: 2 ভাই-কার্বাক্সল আাসিডকে ম্যালেইক (Maleic) আাসিড এবং ট্রান্স-ইথিলিন 1: 2 ভাই-কার্বাক্সল আাসিডকে ফ্রিন্স-ইথিলিন 1: 2 ভাই-কার্বাক্সল আাসিডকে ফ্রিন্স্সারিক (Fumaric) আাসিড বলে।

ম্যালেইক অ্যাসিডঃ প্রকৃতিতে ম্যালেইক আ্যাসিড পাওয়া বার না। কেবলমান্র সংশ্লেষণ করে প্রন্তুত করা হয়।

প্রস্তি ঃ (1) ম্যালিক আর্গিচডকে (I) 250°C-এ উত্তপ্ত করলে এক অণু জল বিষ্তু হয়ে ম্যালেইক আর্গিচড (II) উৎপদ্ধ হয়, যার থেকে এক অণু জল পুনরায় বিষ্তু হয়ে ম্যালেইক আনেহাইড্রাইডে (III) পরিণত হয়। এই আনেহাইড্রাইডে জল যোগ করলে ম্যালেইক আর্গিচড (II) পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CHOH} \cdot \text{COOH} & -\text{H}_2\text{O} & \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \text{CH}_2\text{COOH} & \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \text{CH} \cdot \text{CO} & \text{H}_2\text{O} & \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \text{CH} \cdot \text{CO} & \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \end{array}$$

(2) কম্টিক ক্ষারের জলীর দ্রবন সহযোগে রোমোসাকসিনিক অ্যাসিডক্টে উত্তপ্ত করলে ম্যালেইক আসিড পাওরা যার। এতে কিছুটা ফিউগ্যারিক আসিডও উৎপন্ন হয়।

Br · CH · COOH

$$CH_2$$
 · COOH
 CH_2 · COOH
 CH · COOH
 CH · COOH
 CH · COOH
 CH · COOH

3. 410°—430°C-এ ভ্যানাভিয়াম পেন্টাঅক্সাইড প্রভাবকের উপস্থিতিতে বেনজিনকে বাতাসের দারা জারিত করে আজকাল ম্যালেইক অ্যানহাইড্রাইড উৎপন্ন করা হয়।

ম্যালেইক আনহাইড্রাইডকে কম্টিক সোডা দিয়ে ফুটিয়ে আন্নিক করলে মালেইক আর্মিড পাওয়া যায়।

ম্যালেইক আসিড কেলাসাকার পদার্থ। গলনাপ্ক 130°C। জলে দ্রাব্য। পাতনে ম্যালেইক আর্সিড কিছুটা অপরিবর্ণিতত হয়ে পাতিত হয়ে গেলেও কিছুটা ম্যালেইক অ্যানহাইড্রাইডে পরিণত হয়।

(1) আ্যাসিটিক আনহাইড্রাইড সহযোগে ম্যালেইক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে ম্যালেইক অ্যানহাইড্রাইড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \parallel \\ \text{CH} \cdot \text{COOH} \end{array} + (\text{CH}_{8}\text{CO})_{2}\text{O} \rightarrow \begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{CO} \\ \parallel \\ \text{CH} \cdot \text{CO} \end{array} + 2\text{CH}_{3}\text{COOH} \end{array}$$

(2) লঘু পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ ম্যালেইক অ্যাসিডকে মেসোটারটারিক অ্যাসিডে পরিণত করে।

$$\begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \parallel \\ \text{CH} \cdot \text{COOH} \end{array} + \text{H}_3\text{O} + [\text{O}] \rightarrow \begin{array}{c} \text{HO} \cdot \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \mid \\ \text{HO} \cdot \text{CH} \cdot \text{COOH} \end{array}$$

(3) 200°C-এ সীল করা টিউবে ম্যালেইক অ্যাসিডকে (I) উত্তপ্ত করলে ফিউম্যারিক অ্যাসিড (II) পাওয়া যায়।

(4) ম্যালেইক অ্যাসিডকে বিজ্ঞারিত করলে সাকসিনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} \text{CH} \cdot \text{COOH} \\ \parallel \\ \text{CH} \cdot \text{COOH} \end{array} + 2\text{H} \rightarrow \begin{array}{c} \text{CH}_{\text{s}} \cdot \text{COOH} \\ \mid \\ \text{CH}_{\text{g}} \cdot \text{COOH} \end{array}$$

 ম্যালেইক আাসিডের সঙ্গে রোমিনের বিক্রিয়য় ভাই-রোমোসাকসিনিক আাসিড উৎপয় হয়।

$$\begin{array}{c} CH \cdot COOH \\ \parallel & \cdot \\ CH \cdot COOH \end{array} + Br_2 \rightarrow \begin{array}{c} Br \cdot CH \cdot COOH \\ \parallel \\ Br \cdot CH \cdot COOH \end{array}$$

গুড়ো দুধ, তেল, চাঁব ইত্যাদি যাতে পচে নন্ট না হয় তার জন্য ম্যালেইক আ্যাসিড মেশানো হয়। ল্যাকার (Lacquer) ও বাাঁন্দ প্রস্তুতিতে এবং জৈব সংশ্লেষণে ম্যালেইক আনহাইড্রাইড ব্যবহৃত হয়।

ফিউম্যারিক অ্যাসিডঃ ফিউম্যারিয়া অফিগিন্যালিস (Fumeria officinalis) নামে ছাতাক, মস ইত্যাদিতে পাওয়া যায়। এর থেকে এই আাসিডটির নাম হয়েছে ফিউম্যারিক আাসিড।

প্রস্তুতি ঃ (1) 150°C-এ ম্যালেইক অ্যাসিডকে অনেকক্ষণ উত্তপ্ত করলে ফিউম্যারিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

- (2) রোমোসাকসিনিক আাসিডকে কস্টিক পটাশ দ্রবণ সহযোগে ফোটালে ম্যালেইক আাসিডের সঙ্গে ফিউম্যারিক আাসিডও পাওয়া যায়।
- (3) ম্যালেইক অ্যাসিডকে হাইড্রোক্রোরিক আর্যাসিড বা কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করে আজকাল ফিউম্যারিক অ্যাসিড পণ্য হিসাবে উৎপাদন করা হয়।
- (4) এছাড়া সংশ্লেষণ পদ্ধতি দিয়ে এবং গ্লুকোজের সন্ধান বিক্রিয়ার সাহায্যেও ফিউম্যারিক অ্যাসিভ প্রস্তুত করা যায়।

ফিউমারিক আসিড কেলাসাকার কঠিন। গলনাক্ত 287°C। জলে স্বন্ধ দাব্য। আনহাইড্রাইড উৎপদ্ম করে না। তবে 280°C-এ অনেকক্ষণ উত্তপ্ত করলে প্রথমে ম্যালেইক আসিড এবং পরে এই ম্যালেইক অ্যাসিড ম্যালেইক অ্যানহাইড্রাইডে

বিজারণে ফিউম্যারিক অ্যাসিড সাকসিনিক আ্যাসিডে পরিণত হয় এবং হাইজ্রোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিন্নায় রোমো সাকসিনিক অ্যাসিডে পরিণত হয়। পার্ম্যাঙ্গানেট দ্রবণের সঙ্গে বিভিন্নায় বা টারটারিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

গঠনঃ (1) ম্যালেইক এবং ফিউ্মারিক উভয় আাসিডের আণবিক সংকেত

- (2) প্রত্যেকটি অ্যাসিড দু ধরনের লবন ও এস্টার দেয়। অতএব উভয় অ্যাসিডে দুটি করে কার্বক্সিল মূলক আছে। যেহেতু উত্তাপে উভয় অ্যাসিডের কোনটির থেকে কার্বন ডাই-অক্সাইড নির্গত হয় না। অতএব দুটি কার্বাক্সল মূলক দুটি পৃথক কার্বন
- (3) বিজ্ঞারণে উভয় অ্যাসিড সাকসিনিক অ্যাসিডে পরিণত হয় এবং হাইড্রোরোমিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় উভয় অ্যাসিড রোমোসাকসিনিক অ্যাসিডে

প্রতিন্থাপিত হাইড্রন্থি আ্যাসিডসমূহ এবং অসংপৃত্ত বিক্ষারীয় আ্যাসিডসমূহ ৪২৫ পরিণত হয়। অতএব উভয় আ্যাসিডের গঠন হবে HOOC · CH = CH · COOH, বাকে সংশ্লেষণের দারা সুনিদিন্ট করা যায়।

ম্যালেইক বা কিউম্যারিক অ্যাসিড

(4) উত্তাপে মালেইক আাসিড সহজেই মালেইক আনহাইড্রাইডে পরিণত হয়। অতএব মালেইক আাসিডের কার্বাক্তর মূলক দৃটি দ্বিবন্ধের একধারে থাকবে অর্থাৎ সিস আাসিডটি ম্যালেইক আাসিড। অতএব ট্রান্স আাসিডটি ফিউম্যারিক আাসিড হবে।

দ্বিবন্ধের একই ধারে দুটি কার্বক্সিল মূলক থাকার ম্যালেইক অ্যাসিডের দ্বিমেরু আঘ্রণের (Dipole moment) পরিমাণ বেশি হবে। এবং ফিউম্যারিক অ্যাসিডের কার্বক্সিল মূলক দুটি দ্বিবন্ধে বিপরীত দিকে হওয়ায় দিমেরু আঘ্রণের পরিমাণ প্রায় শ্ন্য হবে। ম্যালেইক ও ফিউম্যারিক অ্যাসিডের দ্বিমেরু আঘ্রণের পরিমাণ নির্ণয় করে দেখা যায় যে সিদ্ধান্তটি সঠিক।

প্রশাবলী

- হাইড্রন্থি আ্যাসিড কাকে বলে ? হাইড্রন্থি আ্যাসিডের নামকরণ কিভাবে
 করা হয় ?
- 2. সংশ্লেষণ কর :-
 - (i) হাইডুপ্সি আাসিটিক আসিড (ii) ল্যাকটিক আসিড (iii) β-হাইড্রপ্সি প্রোপিয়েনিক আসিড (iv) ম্যালিক আসিড (v) টারটারিক আসিড (vi) সাইট্রিক আসিড (vii) ম্যালেইক আসিড (viii) ফিউম্যারিক

অ্যাসিড।

- বাণিজ্যিকভাবে ল্যাকটিক অ্যাসিড কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? কত প্রকার 3. ল্যাকটিক অ্যান্সিড পাওয়া যায় এবং প্রত্যেকটি কিভাবে প্রস্তৃত কর<mark>া হর</mark> ১ প্রত্যেকটির ব্যবহার লেখ।
- ল্যাকটিক অ্যাসিডের গঠন নির্পণ কর। ল্যাকটাইড কি ?
- 5. নিম্নলিখিত বিক্রিয়কের সঙ্গে ল্যাকটিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার শর্ত ও স্মীকরণ সহ লেখ ঃ
 - (i) HI (ii) লঘু H2SO4 (iii) FeSO4/H2O2
- ম্যালিক আাসিডের সঙ্গে নিম্নলিখিত বিক্রিয়কের বিক্রিয়য় কি উৎপদ্ম হবে? (i) HBr (ii) HI

ম্যালিক অ্যাসিড থেকে উত্তপ্ত করলে কি পাওয়া যাবে ?

- আরগল কি ? আরগল থেকে কিভাবে টারটারিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায় ? 7. কত প্রকার টারটারিক আাসিড হয় ? এই আাসিডের বাবহার কি ? কি**ভা**কে টারটারিক আাসিডকে সনাম্ভ করা যায় ?
- টারটারিক অ্যাসিডের গঠন নির্পণ কর।
- নিম্নলিথিত বিক্লিয়কের সঙ্গে টারটারিক অ্যাসিড বিক্লিয়ার শর্ত ও সমীকরণ সহ 9.
 - (i) HI (ii) FeSO₄/H₂O₂ (iii) মৃদু জারক দ্রব্য।
- 10. টীকা লেখঃ
 - (i) আরগল (ii) রোচিলি লবণ (iii) টারটার অ্যামেটিক (iv) মেসো টারটারিক আাসিড।
- 11. সায়াট্রিক অ্যাসিডের উৎস কি ? কিভাবে এই অ্যাসিড**টি প্রস্তুত করা হ**য় ? এটির ব্যবহার কি ? এই আাসিডকে সনাক্ত করা হয় কিভাবে ?
- 12. সায়াট্রিক অ্যাসিডের গঠন নির্পণ কর।
- ম্যালেইক ও ফিউমারিক অ্যাসিডের গঠন নির্পণ কর। 13.

ত্তিমাত্তিক সমাব্যুবতা Stereoisomerism

এই শ্রেণীর সমাবয়বতায় সমাবয়বী বৌগগুলির আণবিক গঠন অভিন হবে, কিন্তু সমাবয়বী যৌগে অবন্থিত প্রমাণু বা প্রমাণু পুজের শ্নো (Space) অবস্থান বিভিন্ন হবে অর্থাৎ বিনাস (Configuration) বিভিন্ন হবে। জৈব যৌগে কার্বন প্রমাণুগুলি সাধারণত সমযোজক গঠন করে, এবং এই সমযোজকগুলি শ্নো বিশেষ বিশেষ দিকে নির্দোশত থাকে। এই জন্য তিমাত্তিক সমাবয়বতার সৃষ্টি হয়।

ি বিমানিক সমাবয়বতা আবার দুরকম হতে পারে (1) আলোক সমাবয়বতা (Optical isomerism), (2) জ্যামিতিক সমাবয়তা (Geometrical isomerism) বা সিস-ট্রান্স সমাবয়বতা (Cis-trans isomerism)।

আ'লোক সমাবয়বভাঃ সে সব যোগের আণবিক গঠন অভিন্ন, কিন্তু গঠন বিন্যাস বিভিন্ন এবং যাদের ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম অভিন্ন, কেবলমার সমর্বতিত আলোর (Polarised light) আচরণ এই সকল যোগের ক্ষেত্রে বিভিন্ন হয়, তাদের আলোক সমাবয়বী যোগ (Optical isomer) বলে এবং এইর্পা বৈশিষ্টা বিশিষ্ট যোগের দ্বারা সৃষ্ট সমাবয়বতাকে আলোক সমাবয়বতা বলে।

জ্যামিতিক সমাবয়বতা বা সিস-ট্রান্স সমাবয়বতাঃ বে সকল যোগের আণবিক গঠন অভিন্ন, কিন্তু গঠন বিন্যাস বিভিন্ন এবং যাদের মধ্যে ভোতধর্মগুলির এবং কিছু কিছু ক্ষেত্রে রাসায়নিক ধর্মের পার্থক্য থাকে, তাদের জ্যামিতিক বা সিস-ট্রান্স সমাবয়বী যোগ বলে এবং এইর্প বৈশিষ্ট্য বিশিষ্ট যোগের স্বারা সৃষ্ট সমাবয়বতাকে জ্যামিতিক বা সিস-ট্রান্স সমাবয়বতা বলে। জ্যামিতিক সমাবয়বী যোগগুলি সাধারণ আলোক সক্রিয় (Optically active) হয় না। জ্যামিতিক সমাবয়বতা হতে গেলে ষেসব কারণের প্রয়োজন, তাছাড়াও আলোক সমাবয়বতা হওয়ার জন্য প্রয়োজনীয় কারণ যদি জ্যামিতিক সমাবয়বী যোগগে থাকে, তবে তারা আলোক সমাবয়বতা সৃষ্টি করবে।

জ্যামিতিক সমাবয়বতার প্রধান কারণ হলো যৌগের অণুতে অবদ্থিত পরমাণুর বা পরমাণু পুঞ্জের সীমাবদ্ধ বা অনতিক্রমা (Restricted) ঘূর্ণন।

আলোক সমাব্যুবভা

আলোক সন্ত্রির বস্তু প্রবং সমবর্তিত আলোঃ একগৃছ্ সমব্তিত আলোক রশ্মির গতিপথে কোন বন্তু রাখার ফলে যদি ঐ আলোক রশ্মির তল বাম বা ডানিদকে ঘূরে যায়, তবে ঐ বন্তুকে আলোক সক্রিয় (Optically active) বন্তু বলে। বন্তুটি সমব্তিত আলোক রশ্মির তলকে ঘড়ির কাঁটার চলার দিকে (Clockwise direction) বা ডানিদকে (Right hand direction) যদি ঘোরায় তবে ঐ বন্তুটিকে ডান ঘূর্ণক (Dextro rotatory) বন্তু অথবা সংক্ষেপে (+) বা ব বলে। আর বন্তুটি সমব্তিত আলোক রশ্মির তলকে ঘড়ির কাঁটা চলার বিপরীত দিকে (Anti clockwise) বা বামদিকে যদি ঘোরায় তবে ঐ বন্তুটি বাম ঘূর্ণক (Laevo rotatory) অথবা সংক্ষেপে (-) বা ব বলে। আর যে বন্তু সমব্তিত আলোক রশ্মি ভলকে কোন দিকেই ঘোরায় না, সেই বন্তুকে আলোক নিশ্কিয় (Optically inactive) বন্তু বলে।

যে যন্ত্র দিয়ে সমবর্তিত আলোক রশ্মির তলের ঘূর্ণন কোণ (Angle of rotation) মাপা হয়, তাকে পোলারিরিটার (Polarimeter) বলে। পোলারিমিটারের বিশদ আলোচনা পদার্থ বিজ্ঞানের বইয়ে পাওয়া যাবে।

আলোক রাশার গাতিপথের যে কোন বিন্দুতে আলোর তরঙ্গ (গাতিপথের তলের সঙ্গে) যে কোন তলে অনুপ্রস্থ কম্পন (Transverse vibration) সম্পাদন করে। এখন আলোক রাশার গাতিপথ যদি এই কাগজের তলের উপর লয় হয়, তবে আলোর তরজের অনুপ্রস্থ কম্পন এই কাগজের সমান্তরাল যে কোন তলের যে কোন

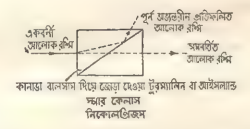
এখন যদি এই রশ্মির আইসল্যাও স্পার (Iceland spar) বা টুরম্যালিনের (Tournahne) স্বছ কেলাসের উপর আপতিত হর; তবে ঐ কেলাসের মধ্য অর্থাং আলোক রশ্মির দিপ্রতিসরণ (Double refraction) হর। অবং আকে অপরের তলের সঙ্গে লয়ভাবে কম্পিত হতে থাকে। প্রত্যেকটি রশ্মির প্রতিসরাক (Refractive index) বিভিন্ন।

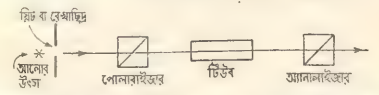
এখন দুটি টুরন্যালিন বা আইসল্যান্ত স্পার কেলাস কানাডা বালসাম (Canada balsam) দিরে জুড়ে যদি একটা প্রিজম গঠিত হয়, তবে ঐ দুই রশ্মির মধ্যে একটি রশ্মির পূর্ণ অভ্যন্তরীণ প্রতিফলন (প্রতিসরাজ্বের পার্থকোর জন্য) হয়, এই জ্যোড়া পেওয়া জায়গা থেকে (প্রতিসরাজ্বের পার্থকোর জন্য) ঐ দুই রশ্মির মধ্যে

একটি রশ্মি পূর্ন অভান্তরীণ প্রতিফলণ (Total internal refraction) হয়।
আর যে রশ্মি অভিলয়ভাবে (Normally) বার হয়ে আসে তাকে সমর্বতিত আলোক
(Polarised light) বলে। এই সমর্বতিত আলোক রশ্মি একটি বিশেষ তলে
কম্পিত হয়। কানাডা বালসাম দিয়ে জোড়া দেওয়া টুরয়ালিন বা আইসল্যাও স্পার
কেলাস দৃটি দিয়ে গঠিত প্রিজ্মকে নিকোল প্রিজ্ন (Nicol prism) বলে।

পোলারিমিটার যন্তে এরকম দৃটি নিকোল প্রিজ্ম একই সরলরেখায় কিছু দ্রম্বের ব্যবধানে রাখা হয়। একবর্গা আলোক রশ্যায় (Monochromatic ray of light) উৎসের দিকে অবস্থিত প্রিজ্মিটিকে পোলারাইজার বা সমর্বতিত আলোক রশ্যি প্রস্তুতকারক এবং অপরটিকে আানালাইজার (Analyser) বা বিশ্লেষ্ক প্রিজ্ম বলে।

যে আলোক রশ্মির তরঙ্গ দৈর্গা (Wave length) অভিন্ন, তাকে একবর্ণী আলোক রশ্মি বলে। যেমন সোডিয়াম D লাইনের আলোক তরঙ্গ দৈর্ঘা হলো 5893 Å।





এখন যদি পোলারাইজার ও আনোলাইজারের অক্ষ দুটি সমান্তরাল হয় তবে পোলারাইজার থেকে নির্গত সমর্বতিত আলোক রশ্ম আনোলাইজার দিয়ে সমান তীব্র গ্রাথ (Intensity) বার হয়ে যানে। কিন্তু পোলারাইজার ও আনোলাইজারের অফ দুটি একে অনোর সঙ্গে লয়ভাবে (Crossed) থাকলে পোলানাইজার থেকে নির্গত আলোক রশ্ম আনোলাইজারের মধ্য দিয়ে বার হয়ে আসতে পারবে না। বেনন আলোক রশ্মি দেখা যাবে না অর্থাৎ দৃষ্টি ক্ষেত্র অস্করার হয়ে থাকবে।

পোলারাইজার ও আনালাইজারের অক্ষ দৃটি একে অন্যের সঙ্গে লম্বভাবে রাথার পর এই দুই প্রিজ্মের মধ্যবর্তা জায়গায় টিউবে করে কোন বস্তুকে তরল অবস্থায় বা দ্রবণ অবস্থায় নিয়ে রেখে দিলে যদি আলোক রিম্ম দেখা যায়, তবে ঐ বস্তুটি আলোক সিক্রিয় এবং আলোক রিম্ম দেখা না গেলে (পূর্ব অবস্থায় থাকলে) ঐ বস্তুটিকে আলোক নিজ্রিয় পদার্থ বলে। এখন আলোক সিক্রিয় বস্তুর ক্ষেত্রে যত ডিগ্রি কোণে অ্যানালাইজারটিকে ঘোরালে পুনরায় দৃষ্টিক্ষ্রের অস্ককার হয়ে যাবে অ্যানালাইজারের এই ঘূর্ণক কোণের ডিগ্রিয় মান হবে ঐ বস্তু কর্তৃক সমর্বতিত আলোক রিম্ম ঘূর্ণক কোণের মানের সমান। এখন অ্যানালাইজারকে ঘড়ির কাটার বিপরীত দিকে ঘুরিয়ে যদি দৃষ্টিক্ষেত্রের সম্পূর্ণ অস্ককার হয় সমর্বার্তিত আলোক রিম্মকে বস্তুটি ঘড়ির কাটার দিকে ঘুরিয়েছে অর্থাৎ বস্তুটি ডান ঘূর্ণক বস্তু বা ৫ বা (+) হবে। এর বিপরীত দিকে হলে বস্তুটি বাম ঘূর্ণক বা । বা (–) হবে।

ধ্রুবেণ ঘূর্ণাংক (Specific rotation) গু আলোক সক্রিয় পদার্থ দ্বারা সমবর্তিত আলোক রিশ্মর তলকে ঘোরান কোণের মান ক নানান ব্যাপারের উপর নির্ভরশীল। যেমন পদার্থের অণুর প্রকৃতি এবং সংখ্যা যা ঐ রিশ্মর সম্মুখীন হয়। বস্তুটির দ্রবণের ঘনত্ব (বা বিশুদ্ধ তরল পদার্থের ক্ষেত্রে ঘনত্ব) এবং দ্রবণের দৈর্ঘোর (যার মধ্য দিয়ে সমবর্তিত আলোক রিশ্ম অতিক্রান্ত হয়) মানের সঙ্গে সমানুপাতিক । এছাড়া সমবর্তিত আলোক রিশ্মর তরঙ্গ দৈর্ঘা, পরীক্ষাকালে তাপমান্তা এবং দারকের প্রকৃতির উপরও বলর মান নির্ভরশীল। সাধারণত সোডিয়াম বাঙ্গ শিখা থেকে নির্গত একবর্ণা পতি আলোক রিশ্ম (যাকে D-শিখা বলে) ধুবণ ঘূর্ণাংক নির্ণয়ে ব্যবহার করা হয় । ধুবণ ঘূর্ণাংক [ব্লীংক [ব্লী-কে নির্মালিখিত সমীকরণের সাহায্যে প্রকাশ করা হয় ।

দ্বণের ক্ষেত্রে [${\bf c}$] ${\bf c}$ = $\frac{{\bf c}}{{\bf l.~c}}$ = $\frac{{\bf$

কোন বস্তুর ধ্বুবণ ঘূর্ণাংকের মানকে বস্তুর আণ্যবিক ওজন দিয়ে গুণ করে 100 দিয়ে ভাগ করলে যে মান পাওয়া যায় ভাকে আণ্যবিক ঘূর্ণন ($Molecular\ rotation$) $[M]_D^{t^\circ}$ বলে।

অতএব
$$[M]_D^{t^o} = \frac{\left[\star \right]_D^{t^o} \times M}{100}$$
 $M =$ জাণ্যিক ওজন

অপ্রতিসাম্য বা অসমমিত কার্বন প্রমাণু বিশিষ্ট আলোক স্পক্রিয় যৌগ (Optically active compounds with asymmetric carbon atoms) ঃ কোন যৌগ আলোক সক্রিয় হতে গেলে তার অণুটিকে মোটের উপর অপ্রতিসাম্য হতে হবে।

ষাতে সামগুরের বা সমমিতির (Symmetry) অভাব আছে সেটি অসমমিত, অসমগ্রস বা অপ্রতিসাম্য (Asymmetric) হবে। যে বস্তুকে একটি সরলরেখা বা তল দিয়ে সদৃশ বা সমান দুটি অংশে ভাগ করা যায় না তাকে অপ্রতিসাম্য বা অসমমিত বস্তু বলে। আর যাকে ভাগ করা যায় তাকে প্রতিসাম্য বা সমমিত বস্তু বলে।

প্রতিসামা বন্ধুর প্রচুর উদাহরণ দেওয়া যেতে পারে। যেমন বল বা যে কোন গোলাকার বন্ধু (ফাঁপা বা নিরেট)। কারণ অসংখ্য তল দিয়ে গোলাকার বন্ধুকে সদৃশ দুটি অংশে ভাগ করা যায়। আবার কাপকে একটিমাত্র তল দিয়ে সদৃশ দুটি অংশে কেবলমাত্র ভাগ করা যায়। অতএব কাপ ও প্রতিসাম্য বন্ধু। সেরকম চেয়ার, টোবল, দোয়াত, গ্রাস, বাটি, চামচ, টের্চ, চশমা ইত্যাদি প্রতিসাম্য বন্ধু। কারণ প্রত্যেকটিকে কোন না কোন তল দিয়ে সদৃশ দুটি অংশে ভাগ করা যায়।

হাতের দন্তানাকে বা জুতোকে কোন সরলরেখা বা তল দিয়ে সমান দুটি অংশে ভাগ করা যায় না। অতএব এগুলি হলো অপ্রতিসাম্য বস্তুর উদাহরণ।

প্রতিসাম্য বস্থু এবং আয়নাতে এটির প্রতিচ্ছবি একে অন্যের উপর রাখলে সম্পূর্ণ উপরিপাত (superimposition) ঘটে অর্থাৎ একটি বন্তুর নির্দিষ্ট সকল অংশের নিচে অন্যটির নির্দিষ্ট সকল অংশগুলি পড়বে। অর্থাৎ অঙ্গাঙ্গীভাবে উপরিপাত ঘটবে, অর্থাৎ একটির বিন্যাস অপরটির সঙ্গে অভিন্ন হবে।

কিন্তু একটি হাতের দন্তানার প্রতিচ্ছবি ঐ বন্তুটির উপর সম্পূর্ণ উপরিপাত কখন হবে না। সে রকম একটি অপ্রতিসাম্য বন্তু এবং এটির প্রতিচ্ছবি কখন সম্পূর্ণ বা অঙ্গাঙ্গী উপরিপাত হবে না।

কোন যৌগ আলোক সন্ধির হলে তার অণুটির গঠন মোটের উপর অপ্রতিসামা হবে। অর্থাৎ যৌগটির (গঠন) আয়নাম প্রতিচ্ছবি যৌগটির উপর সম্পূর্ণ উপরিপাত ঘটবে না। অর্থাৎ যৌগটির এবং এটির প্রতিচ্ছবির অভিন্ন পরমাণু বা মূলকর্গুলি একে অনোর উপর সম্পূর্ণ উপরিপাত হবে না। এই শর্ডটি পূরণ না হলে কোন যৌগই আলোক সন্ধিয় হবে না। একটি অণু যখন এটির আয়নায় প্রতিচ্ছবির সঙ্গে অঙ্গাঙ্গী উপরিপাত হয় না তথন তাদের (অণুটি ও এটির প্রতিচ্ছবি) এনান্দিয়োমফ' (Enantiomorphs) বলে।

এনান্দিরোমর্ফ গুলি সনাবরবী যৌগ, যাদের সমস্ত ভৌত ও রাসায়নিক ধর্মগুলি সাধারণত অভিন্ন হয়। কেবলনার এনান্দিরোমর্ফ গুলি সমবর্তিত আলোকরিম্মর তলকে সমান কোণে কিন্তু বিপরীত দিকে ঘোরায়।

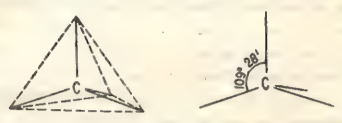
এখন নানান কারণে কোন একটি যৌগের আণবিক গঠন অপ্রতিসম ব। অসামঞ্জস্য হতে পারে। এদের নধাে সবচেরে উল্লেখযোগ্য হলে। অণুতে এক বা একাধিক অসমমিত বা অপ্রতিসম বা অসামঞ্জস্য কার্বন পরমাণুর উপদ্ধিতি। যৌগে অবীশৃত কোন একটি কার্বন পরমাণুর চারটি যোজ্যতা যখন চারিটি বিভিন্ন পরমাণু বা মূলক দিয়ে সংযুক্ত থাকে তখন সেই কার্বন পরমাণুকে অসমমিত বা অপ্রতিসম কার্বন পরমাণু বলে। অসমমিত কার্বন পরমাণু থাকলেই যৌগটি আলোক সক্রির নাও হতে পারে। অসমমিত কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট যৌগটি যদি এটির আর্যনায় প্রভিচ্ছবির সঙ্গে অঙ্গাঙ্গী উপরিপাত না হয় তবেই যৌগটি আলোকস্কিয় হবে।

অসমমিত কার্বন পরমাণুর চারিটি যোজাতার মধ্যে কোন দুটি যোজাতার অভিন পরমাণু বা মূলক থাকবে না। অসমমিত কার্বন পরমাণুবিশিষ্ট যৌগের উদাহত্তণ হলে।

ল্যাক্টিক আাসিড (I), মিথাইল ইথাইল কাবিনল (II), ১ ব্রোমোপ্রোগিয়োনিক আাসিড (III) একটি করে অসম্মিত কার্বন পরমাণু আছে। আবার টারটারিক আাসিডে (IV) দুটি অসম্মিত কার্বন পরমাণু আছে।

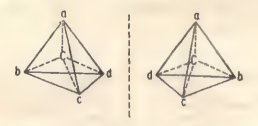
জানোক সক্রিয় তৈর যৌগের পঠনগত সনস্যার সমাধানকত্পে 1874 খ্রীস্টাব্দে ভাগ্টে হফ (Van't Hoff) এবং লা বেল (La Bel) পৃথক পৃথক ভাবে কার্বনের

খোজাতা সম্পর্কে তত্ত্ব হাজির করেন। ভাাক হফ এবং লা বেলের তত্ত্বগুলি কার্যত অভিন্ন। তত্ত্বটি তারা এইভাবে উপস্থিত করেন বে, কোন সমচতুক্তলকের বা সম-চতুত্তলকের (Regular tetrahedron) কেন্দ্রে কার্বন পরমাণু অবস্থিত এবং ঐ সমচতুত্তপকের চারটি শার্ব কোণের দিকে কার্বনের চারটি ধোজাতা নির্দেশিত হয়।



কার্বনের চারটি যোজাতা একই তলে অবস্থিত নয়। তবে সকল জৈব যৌগের ক্ষেত্রে যে যোজাতাগুলি অনমনীয় তা নয়। সংপৃত্ত জৈব যৌগের ক্ষেত্রে কার্বন পরমাণ্র যে কোন দুটি যোজাতার মধ্যে কোণের পরিমাণ হবে সাধারণত 109°28'। অসংপৃত্ত যৌগের ক্ষেত্রে এই কোণের পরিমাণ বিভিন্ন হয়।

ভাগত হফ এবং লা বেলের সমচতুশুলক তত্ত্বের সাহায্যে একটি অসমমিত কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট Cabed যৌগের গঠন বিনাাস দু'রকম হতে পারে। একটি গঠন হবে আর একটি আয়নার প্রতিচ্ছবি এবং যারা একে অন্যের উপর অসাসীভাবে উপরিপাভ হবে না। অথবা কোন একটি গঠনকে একটি তল দিয়ে সদৃশ দুটি সমান ভাগে ভাগ করা যাবে না।



আর ষেহেতু কোন একটি গঠন যদি তার আয়নায় প্রতিচ্ছবির উপর অঙ্গাঙ্গীভাবে উপরিপাত না ঘটে তবে ঐ দুই সমাবয়ব যোগ প্রত্যেকে আলোক সক্রিয় হবে। এই দুই গঠনের একটি ভান ঘূর্ণক যোগ এবং অপরটি বাম ঘূর্ণক যোগ হবে। এদের মধ্যে কোনটি ভান ঘূর্ণক বা কোনটি বাম ঘূর্ণক হবে তা বলা সম্ভব নয়। তবে একটি ভান ঘূর্ণক হলে এর আয়নার প্রতিচ্ছবি বাম ঘূর্ণক হবে, প্রভ্যেকে সমর্বর্তিত আলোকর্মায়কে

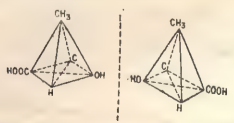
সমান কোণে ঘোরাবে, তবে বিপরীত দিকে। এদের প্রত্যেককে এনান্সিয়োমফ' বা এনান্সিয়োমার (Enantiomer) বলে।

এখন দুটি এনান্সিয়োমারকে সমাণবিক পরিমাণে মেশালে অর্থাৎ 50% ডান ঘূর্ণক যৌগের সঙ্গে 50% বাম ঘূর্ণক যৌগটি মেশালে ঐ মিশ্রণটি আলোক নিজিয় হয়ে পড়ে। এই মিশ্রণকে র্য়ার্সিমিক মিশ্রণ (Racimic mixture) বা dl মিশ্রণ বলে। র্য়ার্সিমিক মিশ্রণে সমাণবিক পরিমাণে d ও l থাকায় একটি এনান্সিয়োমারের দ্বারা সমবর্তিত আলোকরশ্মির ঘূর্ণন অপরটির দ্বারা বহিঃস্কুভাবে সম্পূর্ণ রদ হয়। এদের বহিঃস্কুভাবে ক্ষতিপ্রক যৌগ (Externally compensated compounds) বলে।

র্য়াসিমিক মিশ্রণ থেকে এনান্সিয়েমারদের আলাদা করার পদ্ধতিকে রেজলিউশান (Resolution) বলে এবং কোন একটি এনান্সিয়েমারকে র্যাসিমিক মিশ্রণে পরিবর্তন করাকে র্যাসিমাইজেশান (Racemization) বলে।

আলোক সংক্রান্ত ধর্ম (Optical properties) ব্যতীত এনান্সিরোমারদের সকল ভৌত ধর্ম অভিন্ন হলেও, এদের প্রত্যেকের ভৌত ধর্ম র্যাসিমিক মিশ্রণের থেকে আলাদা হয়। যেমন, গলনাব্দ, দ্রাব্যতা এবং ঘনত্ব। উদাহরণ টারটারিক অ্যাসিড।

এখন a = CH₈, b = COOH, c = H এবং d = OH হলে Cabcd ফোর্গার্ট হবে ল্যাকটিক অ্যাসিড। এই ল্যাকটিক অ্যাসিডে একটি মাত্র অসমামত কার্বন পরমাপু আছে। অতএব ল্যাকটিক অ্যাসিড দুটি আলোক সক্রিয় এনান্সিয়োমার দেবে, যারা একে অন্যের আয়নার প্রতিচ্ছবি এবং একে অন্যের উপর অঙ্গাঙ্গীভাবে উপরিপাত হবে না। এই দুটি এনান্সিয়ামারের কোন একটি ভান ঘূর্ণক হলে অপরটি বাম ঘূর্ণক বা কোন একটি বাম ঘূর্ণক হলে অপরটি ভান ঘূর্ণক হবে। সমাণ্যিক পরিমাণে



এনান্সিয়োমারদের মেশালে dl বা র্যাসিমিক ল্যাকটিক আসিড পাওরা যায়, যা আলোক নিজ্ঞিয় পদার্থ। এদের বহিঃস্থভাবে ক্ষতিপূরক যৌগ বলে। র্যাসিমিক ল্যাকটিক অ্যাসিড থেকে আলোক সক্রিয় সমাবয়ব বা এনান্সিয়োমারদের পৃথক করা যায়। এখন ভান ঘূর্ণক এবং বাম ঘূর্ণক যৌগে অসমমিত কার্বন পরমাণুতে অভিন্ন মূলক এবং পরমাণু আছে, অতএব সমবর্ডিত আলোক রশ্মির উপর এদের রিয়া ছাড়া এদের সকল রাসায়নিক এবং ভৌত ধর্ম অভিন্ন হবে। সংশ্লেষণ পদ্ধতিতে উৎপন্ন ল্যাকটিক আর্গিড আলোক নিক্রিয় পদার্থ। কারণ এই পদ্ধতিতে সমাণ্রিক পরিমাণে d ও l এনান্সিয়োমার উৎপন্ন হয়। বেমন পাইরুভিক আর্গিডকে বিজ্ঞারণে নিশ্বিয় ল্যাকটিক অ্যাসিডকে বিজ্ঞারণে নিশ্বিয় ল্যাকটিক অ্যাসিড পাওয়া য়ায়।

ল্যাকটিক আর্গাসডের মত একটি মাত্র অসম্মিত কার্বন প্রমাণু বিশিষ্ট যৌগ যেমন ইথাইল মিথাইল কার্বিনল (I), ८ ব্রোমোপ্রোগিয়েনিক আর্গাসড (II) এবং ম্যালিক অ্যাসিড (III) ইত্যাদি ল্যাকটিক অ্যাসিডের মত আলোক সমাবরবত। দেখাবে।

জ্বভিদ্ধেপ সংকেত (Projection formula) ঃ সম্পৃত্ত এবং অসমমিত জৈব যোগদের সংকেত আমরা তিমাতিক বিশিষ্ট সমচতুদ্ভলকের সাহায্যে প্রকাশ করতে পারি। কিন্তু কাগছের উপর তিমাতিক সংকেত প্রকাশ করা বেশ অসুবিধেজনক, বিশেষ করে জটিল যোগের ক্ষেত্রে। এর জন্য আলোক সমাবয়ব যোগদের সহজেকাগজের উপর ফিশার অভিক্ষেপ সংকেতের (Fischer Projection Formulae) সাহায্যে প্রকাশ করা যায়। এক্ষেত্রে কাগজের বাম ও জানদিক যথাক্রমে পশ্চিম ও পূর্ব এবং কাগজের উপর ও নিচের দিক যথাক্রমে উত্তর ও দক্ষিণ বলে কম্পনা করা হয়। অসমমিত কার্বন পরমাণুর বাম ও জান দিকে অবস্থিত মূলক বা পরমাণুর অভিক্ষেপ এমন হবে যে, এরা কাগজের তলের থেকে যেন বাইরের দিকে নির্দেশিত হচ্ছে বলে ধরা হয় এবং মোটা রেখা দিয়ে বন্ধনীটি প্রকাশ করা হয় এবং উত্তর ও দক্ষিণ দিকে অবস্থিত মূলক বা পরমাণুর অভিক্ষেপ এমন হবে যে, এরা কাগজের তলের থেকে নিচের দিকে নির্দেশিত হচ্ছে বলে ধরা হবে। এক্ষেত্রে বন্ধনী বিন্দুকিত রেখা (Dotted line) দিয়ে প্রকাশ করা যায়। সাধারণত কার্বনের মুখ্য শৃত্যলটি উত্তর দক্ষিণ বরাবর নির্দেশিত করা হয়। ব ও ব ল্যাকটিক অ্যাসিডের অভিক্ষেপ সংকেত হবে—

অভিক্ষেপ সংকেত থেকে সহজে সমচতুন্তলক গঠন করা যায়। শুধুমাত্র বন্ধনীর শেষ প্রান্তগুলি যোগ করে দিলেই সমচতুন্তলক গঠন পাওয়া যাবে এবং উত্তর-দক্ষিণ ও পূর্ব-পশ্চিম শীর্ষ কোণগুলি সরলরেখা দিয়ে যোগ করলে ছেদবিন্দুটি হবে অসমমিত কার্বন পরমাণুর অবস্থান।

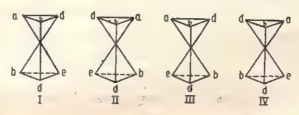
এখন পূর্ব ও পশ্চিমে অবস্থিত মূলক বা পরমাণুগুলি স্থান বিনিময় করলে কোন এনান্সিয়োমারের আয়নার প্রতিচ্ছিবি বা অপর এনান্সিয়োমার পাওয়া য়াবে। সেরকম উত্তর-দক্ষিণে অবস্থিত মূলক বা পরমাণুগুলি স্থান বিনিময় করলেও অপর এনান্সিয়োন মার পাওয়া য়াবে। এমনকি উত্তর ও পূর্ব বা পশ্চিমে অবস্থিতি মূলক বা পরমাণুগুলি স্থান বিনিময় করলেও অপর এনান্সিয়োমার পাওয়া য়াবে। যে কোন সময় একসঙ্গে দৃটি মূলকের বা পরমাণুর স্থান বিনিময় করলে তবেই অন্য এনান্সিয়োমার পাওয়া য়াবে। কোন সমাবয়বের অভিক্ষেপ সংকেতকে কাগজের তলের 180° কোণে ঘোরাক্ষে বিন্যাসের কোনরূপ পরিবর্তন হয় না, কিন্তু 90° ঘোরালে বিন্যাসের পরিবর্তন হয়।

আবেশক সমাব্যবের সংখ্যা ঃ ল্যাকটিক আসিডের মত একটি মাট অসম্মিত কার্বন প্রমাণু বিশিষ্ট থৌগের দু-প্রকার আলোক সমাব্যব হয়। যৌগে অসম্মিত কার্বন পরমাণুর সংখ্যা বাড়ালে আলোক সমাব্যবেরও সংখ্যা বাড়বে। ভিল্ল প্রকার অসম্মিত কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট খৌগের ক্ষেত্রে আলোক সমাব্যবের সংখ্যা হবে এক হলে সমাব্যবের সংখ্যা হবে দুই। n=2 হলে সমাব্যবের সংখ্যা হবে চার

এবং n = 3 হলে সমাবয়বের সংখ্যা হবে আট। এই সংখ্যায় অবশ্য র্যাসিমিক মিশ্রণটি পড়ে না।

তুটি অসমমিত কার্বন প্রমাণু বিশিষ্ট যোগের ত্রিমাত্তিক সমাব্য়বভাঃ দুটি অসমমিত কার্বন প্রমাণু বিশিষ্ট যোগ Cabd-Cbde-তে দুটি ভিন্ন প্রকার অসমমিত কার্বন প্রমাণু আছে। এই রক্ম গঠন বিশিষ্ট যোগ চার প্রকার আলোক সমাব্য়ব যোগ দেয়। যেমন—

I ও II নং গঠন একে অনোর আয়নার প্রতিচ্ছবি এবং এরা এনান্সিরোমার। সেই রকম III ও IV গঠন এনান্সিরোমার। I ও II এনান্সিরোমার দুটি সমাণবিক পরিমাণে যেশালে র্যাসিমিক মিশ্রণ পাওয়া যাবে। সেই রকম III ও IV এনান্-সিয়োমার দুটি সমাণবিক পরিমাণে মেশালেও র্যাসিমিক মিশ্রণ পাওয়া যাবে।



এখন I ও III নং যোগে অভিন্ন মূলক আছে, যাদের একটি অসমমিত কার্বন পরমাণুর বিন্যাস এক হলেও অন্যটির এক নম্ন এবং যাদের শূন্যে অবস্থান কেবলমার আলাদা এবং এরা পরস্পরের সঙ্গে আয়নার প্রতিচ্ছবিও নয়। এই রকম আলোক সঞ্জিয় সমাবয়বকে ভায়ান্টিরিও-সমাবয়ব (Diastereoisomer) বলা হয়। এই ভায়ান্টিরিও সমাবয়বগুলি এনান্সিয়োমার নয়। এই সমাবয়বগুলিকে সমচভুঞ্জকের

সাহায্যে গঠন প্রকাশ করা বেশ মুদ্ধিল এবং অসুবিধেজনক। এদের অভিক্ষেপ সংকেতের সাহায্যে সহজেই প্রকাশ করা যায়।

এখন Cabd · Cbde এইরকম ঝোঁগে দুটি অসমমিত কার্বন প্রমাণুতে সংখুত্ত স্বকটি মূলক বা প্রমাণু সমান নয়। তাই প্রভ্যেকটি অসমমিত কার্বন প্রমাণু দ্বারা

সমবর্তিত আলোক রশ্মিকে ঘোরান কোণের পরিমাণ সমান হবে না। মনে করি Cabd-তে অবস্থিত অসমমিত কার্বন পরমাণু সমবর্তিত আলোক রশ্মিকে x কোণে এবং Cbde-তে অবস্থিত অসমমিত কার্বন পরমাণু সমবর্তিত আলোক রশ্মিকে y কোণে বোরাতে পারে। সুতরাং বিভিন্ন গঠন বিন্যাসের ক্ষেত্রে (V—VIII) সমবর্তিত আলোক রশ্মি ঘোরান পরিমাণ হবে যথাক্রমে

V ও VI সমাবয়ব দুটি সমবর্তিত আলোক রশ্মিকে সমান কোণে ঘোরায় কিই বিপরীত দিকে। সেরকম VII ও VIII সমাবয়ব দুটির ক্ষেত্রেও তাই।

 $Cabd \cdot Cbde$ যোগের উদাহরণ হলে। $CH_3 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot COOH$ (\checkmark β ডাই-রোমো বিউটারিক অ্যাসিড)। এখানে $a = CH_3$, b = H, d = Br এবং e = COOH। এই যোগিটির ক্ষেত্রে সমাবয়বতা $Cabd \cdot Cbde$ যোগের মত হবে।

এখন দুটি অসুমমিত কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট যৌগটির গঠন বিন্যাস যদি Cabd · Cabd (দুটি অসমমিত কার্বন পরমাণু সংযুক্ত মূলকগুলি অভিন্ন) হর, তবে সেক্ষেত্রে অভিক্ষেপ সংকেত হবে

IX ও X সমাবয়ব দৃটি একে অন্যের আয়নার প্রতিচ্ছবি, য়ারা একে অন্যের উপর
আঙ্গাঙ্গীভাবে উপরিপাত হয় না। অর্থাং IX ও X সমাবয়ব দৃটি এনানাসয়োমার।
কিন্তু XI ও XII গঠন দৃটি একে অন্যের আয়নার প্রতিচ্ছবি হলেও, য়ারা একে
অন্যের উপর অঙ্গাঙ্গীভাবে উপরিপাত হয় অর্থাং দৃটি গঠনেরই বিন্যাস অভিন্ন
অর্থাং দৃটি অভিন্ন যৌগ, য়াদও অসমমিত কার্বন পরমাণু আছে। অতএব
অসমমিত কার্বন পরমাণু থাকলেই য়োগটি আলোক সক্রিয় নাও হতে পারে। আবারী
অনেক য়োগের ক্ষেত্রে অসমমিত কার্বন না থাকলেও য়োগটি আলোক সক্রিয় হতে

শারে। কিন্তু আলোক সক্তিয় হতে গেলে কোন গঠন বিন্যাসের আয়নার প্রতিচ্ছবি অবশ্য একে অনার উপর অঙ্গাঞ্চীভাবে উপরিপাত হবে না। XI সমাবয়বিটর একটি সমিমিতি তল (Plane of symmetry) আছে। ফলে এটিকে এই তল দিয়ে সমান দুই অংশে ভাগ করা যায়। আর এর ফলে এটি আলোক নিজিয় যোগ হবে। XI বা XII সমাবয়বিটতে অবস্থিত একটি অসমমিত কার্বন পরমাণু দ্বারা সমবর্তিত আলোক রন্মিকে যেদিকে যতটা ঘোরাবে অপর অসমমিত কার্বন পরমাণু সমবর্তিত আলোক রন্মিকে ঠিক ততটা বিপরীত দিকে ঘোরায়। পরিণতি শর্প আলোক রন্মি কোন দিকে ঘুরবে না। অর্থাৎ একটি অসমমিত কার্বন পরমাণুর প্রভাব অপরটি দ্বারা রদ বা বাতিল হয়ে যাছে। আর এই রদ বা বাতিল করায় বাবদ্ঘটা ঐ অণুর মধ্যেই সংঘটিত হয় বলে এই যোগটি অন্তঃশ্বভাবে ক্ষতিপ্রক বোগ (Internally compensated compound) বা মেসো (Meso) সমাবয়ব বলে।

2, 3 ভাই-রোমো বিউটেন $CH_3 \cdot CHBr \cdot CHBr \cdot CH_3$ এবং টারটারিক অ্যাসিড $HO_3C \cdot CH(OH) \cdot CH(OH) \cdot CO_3H$ হলে। $Cabd \cdot Cabd$ -এর উদাহরণ। টারটারিক অ্যাসিডের ক্ষেত্রে $a = CO_3H$, b = OH, d = H হবে।

XIII ও XIV সমাবয়ব দুটি এনানসিয়োমার এবং এই দুটির সমাণবিক পরিমাণে মেশালে dl বা র্যাসিমিক মিশ্রণ পাওয়া যাবে। এনানসিয়োমার দুটি আলোক সক্রিয় সমাবয়ব। XV সমাবয়বটি অন্তঃছভাবে ক্ষতিপ্রক যৌগ বা মেসো সমাবয়ব। র্যাসিমিক ও মেসো সমাবয়ব দুটি আলোক নিজিয় যৌগ। র্যাসিমিক মিশ্রণ থেকে আলোক সক্রিয় সমাবয়ব দুটি আলোক কিরে পৃথক করা যায়। কিন্তু মেসো সমাবয়বটিকে আলোক সক্রিয় সমাবয়ে পৃথক করা য়য় না। সক্রিয় টারটারিক আগিসভ (যে কোন রূপ) মেসো টারটারিক আগিসভের সঙ্গের ভায়ালিটারও সমাবয়ব হবে।

র্যাসিমিক মিশ্রাণকৈ পৃথকীকরণঃ র্যাসিমিক মিশ্রণ থেকে এনান্রিরোমারদের আলাদা করার পদ্ধতিকে রেজলিউশান (Resolution) বলে।
র্যাসিমিক মিশ্রণে এনান্সিয়োমারগুলি সমাণবিক পরিমাণে থাকার এটি আলোক
নিভিন্ন পদার্থ। এনান্সিয়োমারগুলির ভৌত ও রাসায়নিক ধর্ম অভিন্ন বলে
ভৌত পদ্ধতি বেমন আংশিক কেলাসন, আংশিক পাতন ইভাদি দ্বারা র্যাসিমিক
মিশ্রণ থেকে এদের আলাদা করা সম্ভর নম।

(1) ষান্ত্রিক পদ্ধিতিঃ এই সদ্ধতিতে লুই পান্তুর (Louis Pasteur) চিমটের সাহায়ের সোভিয়াম অ্যামোনিয়াম টারটারেটের র্য়াসিমিক মিশ্রণের কেলাস থেকে এনানসিয়োমার দুটি আলাদা করেন। এই যৌগের এনান্সিয়োমার দুটির কেলাসগুলি সর্বভোভাবে অনুরূপ নয়, কিন্তু একটি এনানসিয়োমারের কেলাসের গঠন অপরটির আয়নার প্রতিচ্ছবি এবং একে অনোর উপর অঙ্গাঙ্গী উপরিপাত হয় না। এইরূপ দুই শ্রেণীর কেলাসকে অনুবীক্ষণ যম্বের নিচে রেখে তিনি চিমটের সাহায়েয় বেছে আলাদা করেন। এভাবে অবশা আজকাল র্যাসিমিক মিশ্রণকে আলাদা করা হয় না। সংক্রমণ তাপমান্তা থেকে কম তাপমান্তায় সোডিয়াম অ্যামোনিয়াম টারটারেটের জলীয় দ্রবণ থেকে কেলাসন করলে কেবলমান্ত সোডিয়াম অ্যামোনিয়াম টারটারেটের এনান্সিয়োমার দুটির পৃথক কেলাস পাওয়া যায়। য়া কিনা একটির কেলাস অপরটির আয়নার প্রতিচ্ছবি হবে এবং একে অনোর উপর অঙ্গাঙ্গী উপরিপাত হবে না।

সংক্রমণ তাপমান্তার (28°C) উপরে কেলাসন করলে দুটি এনান্সিয়োমার একসঙ্গে মিশে একরকম কেলাস উৎপাদন করে। ফলে এনান্সিয়োমার দুটি আলাদা সম্ভব নয়।

(2) রাসায়নিক পদ্ধতি (লবণ গঠনের সাহায্যে) ঃ এই পদ্ধতিতে রাার্সিমক মিশ্রণের সঙ্গে একটি আলোক সক্রিয় বৌগের বিক্রিয়ায় যে দুটি আলোক সক্রিয় যৌগ (এনান্সিয়োমার দুটি থেকে) উৎপল্ল হয় তারা কিস্তু একে অনোর (গঠনের) সঙ্গে আয়নার প্রতিচ্ছবি হয় না। ফলে উৎপল্ল আলোক সক্রিয় যৌগ দুটি একে অনোর এনান্সিয়েমার নয়, তবে ভায়াস্টিরিও সমাবয়ব হয়। এই ভায়াস্টিরিও সমাবয়বদের ভৌতধর্ম যেমন দ্রাবাতা, গলনাক্র ইত্যাদি সমান (অভিন্ন) হয় না। ফলে ভৌত পদ্ধতির সাহায়ে একে অনোর থেকে আলাদা করা যায়।

বেমন কোন অ্যাসিডের র্যাসিমিক মিশ্রণের সঙ্গে আলোক সচিয় ক্ষারকের (base) (মনে করি d ক্ষারকের) বিক্রিয়ায় যে লবণ উৎপন্ন হবে সেটি ভায়াস্টিরিও

সমাবয়বের মিশ্রণ হবে। এদের ভৌত পদ্ধতিতে (আংশিক কেলাসন পদ্ধতিতে) পৃথক করা যায়। লবণগুলিকে পৃথক করে তাদের প্রত্যেককে আলাদা আলাদাভাবে

$$dl$$
 আাসিড d ক্ষারক d ক্ষারক d ক্ষারক d ক্যাসিড d ক্ষারক d ক্যাসিড d ক্ষারক d ক্যাসিড

আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে d ও l জ্যাসিড পৃথক পৃথক ভাবে পাওয়া যাবে। আলোক সিক্সি ক্ষারক হিসেবে রুসিন (Brucine), ক্ট্রিনন (Strychnine), কুইনিন ইত্যাদি ব্যবহার করা হয়, কারণ বিভিন্ন গাছপালা থেকে এই আলোক সিক্সিক্সারকদের পাওয়া যায়।

রাাসিমিক টারটারিক আাসিডের সঙ্গে d সিনকোনিন ক্ষারকের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন ডায়াস্টিরিও সমাবয়ব হবে d সিনকোনিন d টারটারেট এবং d সিনকোনিন ব টারটারেট । এই দুই লবণের দ্রাবাতা বিভিন্ন হওয়ায় এদের আংশিক কেলাসন করে পৃথক করা হয়। পরে প্রত্যেক লবণকে পৃথকভাবে লঘু সালফিউরিক আাসিডের সকে বিক্রিয়া করালে d ও l টারটারিক আাসিড পাওয়া যাবে।

র্যাসিমিক ক্ষারকের ক্ষেত্রে আলোক সক্তির আগিসভ বেমন d টারটারিক আগিসভ, l ম্যালিক আগিসভ ইত্যাদি বাবহার করা হয়। র্যাসিমিক কোহলের ক্ষেত্রেও আলোক সক্তির আগিসভের বিক্রিয়ায় এস্টার উৎপন্ন করে d ও l কোহল পৃথক করা হয়।

(3) বারো কেমিক্যাল পদ্ধিতিঃ কোন কোন জীবাণু বা ছ্টাক র্যাসিমিক মিশ্রণের মধ্যে যোগ করলে তারা এক বিশেষ আলোক সক্রিয় যৌগকে দুত ধ্বংস করে, কিন্তু অপর সমাবয়বকে কিছুই করে না। এইভাবে র্যাসিমিক মিশ্রণের একটি এনান্সিয়োমার ধ্বংস হয় এবং অপরটি অপরিবর্তিত থাকে। এই পদ্ধতিতে একটি বিশেষ এনান্সিয়োমার পাওয়া যায়। পোনিসিলিয়াম য়উকাম (Penicillium Glaucum) নামে এক বিশেষ ছ্টাক র্যাসিমিক অ্যামোনিয়াম টারটারেটে যোগ করলে বিসমাবয়বকে ধ্বংস করে। ফলে দ্বণে বিআমোনিয়াম টারটারেট পাওয়া যায়। এই পদ্ধতির অসুবিধা হলো (i) সাধারণত র্যাসিমিক মিশ্রণের লঘু দ্বণ ব্যবহার করতে হয়, ফলে পরিতান্ত এনান্সিয়োমারের পরিমাণ কম হয়। (ii) একটি এনান্সিয়োমার সব সময় ধ্বংস হয়ে যায়। (iii) এই বিক্রিয়ার গতি বেশ মন্তর।

র্যাসিমাইজেশান (Racemization) ঃ উপযুক্ত অবছায় বেশির ভাগ আলোক সক্রিয় যৌগ তাদের আলোক সক্রিয়তা হারিয়ে আলোক নিজিয় পদার্থে পরিণত হয়, য়িণও তাদের গঠন অবিকৃত থাকে। d বা l যৌগ একে অন্যের আকৃতিতে পরিবর্তিত হয়ে dl বা য়্যাদিমিক মিশ্রণে পরিণত হয়। এই পরিবর্তনকে র্যাদিমাইজেশান বলে। আলো, তাপ বা রাসায়নিক বিকারকের প্রভাবে এই র্যাদিমাইজেশান ঘটে থাকে। এতে কোন আলোক সক্রিয় পদার্থের অর্থাংশ তার এনান্সিয়োমারে পরিণত হয়। যেমন d বা l টারটারিক অ্যাদিডকে জল বা ক্লার্ম দেবণের সঙ্গে 170°C-এ উত্তপ্ত করলে আলোক নিষ্ক্রিয় র্যাদিমিক টারটারিক অ্যাদিডে পরিণত হয়।

যে সকল আলোক সক্রিয় যোগে ঋণাত্মক ম্লকের পরিপ্রেক্ষিতে ৫ কার্বন পরমাণ্টি অসম্মিত এবং এই অসম্মিত কার্বনে বদি হাইড্রোজেন পরমাণ্ট — CH·C = O] থাকে তাদের সাধারণত র্যাসিমাইজেশান হয়।

র্যাসিমাইজেশানে ১ হাইজ্রোজেন পরমাণু ঋণাত্মক মূলকে প্রচরণ (Migrate) করে সমমিত এনলে (Eno!) পরিবর্তিত হয়, পরে বা আবার ১ কার্বনে প্রচরণ করে পুনরায় অসমমিত কার্বন পরমাণুতে পরিণত করে। হাইজ্রোজেন পরমাণুর এই বিতীয়বার প্রচরণে d বা l সমাবয়ব উৎপদ্র হবার সম্ভবনা সমান সমান। ফলে র্যাসিমিক মিশ্রণে পরিণত হয়।

ভালতান উৎক্রেমণ (Walden inversion) ঃ 1893 খ্রার্টান্সে ভালতান রেজলিউশান ছাড়াই D* শ্রেণীর কোন আলোক সক্রিয় খোগকে L* শ্রেণীতে বা

^{*} D বা L এথানে কোন যৌগের বিন্যাস নির্দেশিত করে এবং ডেক্সট্রো (ডান ঘূর্ণন) বা লিভো (বাম ঘূর্ণন) বোঝার না। সে সকল আলোক সক্রিয় যৌগের কোন সমাব্য়ব D-মিসার্যালিডিহাইড বিস্তাসের স্কায় তাকে D শ্রেণীর যৌগ বলা হয়। সেইরক্ম কোন বোগেরা বিস্তাস L-মিসার্যালিডিহাইডের মত হলে তাদের L শ্রেণীর যৌগ বলে।

L শ্রেণী যৌগ থেকে D শ্রেণী থৌগে পরিণত করেন। এই পরিবর্তনকে ভালডান উৎক্রমণ বলে। এই উৎক্রমণে সমর্বার্ডত আলোক রশ্মির তলের ঘোরান দিকের পরিবর্তন হতেও পারে আবার নাও হতে পারে। অনেক সময় এই উৎক্রমণ আংশিক হলেও কথন কখন 100% হতে পারে। সমর্বর্ডিত আলোক রশ্মির তলের ঘোরার দিক পরিবর্তন হলেই বলা যাবে না যে উৎক্রমণ হয়েছে। যেমন D-গ্রিসায়ালভিহাইড ভান ঘূর্ণক থৌগ এবং এই যৌগটিকে জারিত করলে বাম ঘূর্ণক গ্রিসারিক আাসিড পাওয়া যায়, যদিও D-গ্রিসায়ালভিহাইড এবং এর থেকে পাওয়া গ্রিসারিক আাসিডের গঠন বিনাসে অভিন্ন। অর্থাৎ উভয়েই D শ্রেণীর যৌগ, কিস্তু ঘূর্ণনের দিক আলাদা।

ম্যালিক অ্যাসিডের উপর নিম্নলিখিত বিক্রিয়ার সাহায্যে ভালভান প্রথম এই উৎক্রমণ করতে সঞ্চল হন।

D ম্যালিক আাসিড থেকে D ক্লোরো সাকিসনিক আাসিড হয়ে L ম্যালিক অ্যাসিডে পরিণত হওয়াকে ভালডান উৎক্রমণ বলে।

D ম্যালিক আাসিড থেকে D ক্লোরো সার্কাসনিক আাসিডে পরিবর্তনে হাইড্রাক্সিল ম্লকের জারগায় ক্লোরিন পরমাণু আসে কিন্তু এতে গঠন বিন্যাসের পরিবর্তন হয় না অর্থাৎ এটি ভালভান উৎক্রমণ হবে না। কিন্তু D ক্লোরো সার্কাসনিক আাসিড থেকে L ম্যালিক আাসিডে পরিবর্তনে ক্লোরিনের পরিবর্তে হাইড্রাক্সিল ম্লক আসে, কিন্তু এতে বিন্যাসের পরিবর্তন ঘটে। ফলে L গ্রেণীর যৌগ উৎপন্ন হয়। অর্থাৎ এটি ভালভান উৎক্রমণ হবে। এক্লেতে D ক্লোরো সার্কাসনিক আাসিডে ক্লোরিন পরমাণু কার্বন পরমাণুর যৌদকে সংযুক্ত আছে তার বিপরীত দিক থেকে হাইড্রাক্সিল ম্লক যৌগটিকে নিউক্লিয়োফিলিক আক্রমণের ফলে গঠন বিন্যাসের পরিবর্তন হয়। সেরক্ম L ম্যালিক অ্যাসিড থেকে D ক্লোরো সার্কাসনিক আ্যাসিড হয়ে D ম্যালিক আ্যাসিডে পরিণত হওয়াকেও ভালভান উৎক্রমণ বলে।

অসমমিত সংশ্লেষণ (Asymmetric synthesis): আলোক সরিয় যোগদের সংশ্লেষণ করলে সাধারণত dl বা র্যাসিমিক মিশ্রণ পাওয়া যায়। কিস্তু সমমিত যোগদের থেকে বিশেষ পদ্ধতিতে আলোক সরিয় যোগ প্রস্তুত করা সম্ভব যাতে ভিন্ন ভিন্ন পরিমাণে d ও l যোগ উৎপন্ন হয়। অবশ্য রেজলিউশান করে নয়। এই পদ্ধতিতে আলোক সরিয় যোগের সাহাষ্যে সমমিত যোগ থেকে আলোক সরিয় যোগ প্রস্তুত করার পদ্ধতিকে অসমমিত সংশ্লেষণ বলে।

(i) বেমন পাইরুভিক আদিডকে আলুমিনিরাম পারদ সংকর দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে dl বা রাাসিমিক ল্যাকটিক আদিড পাওয়া যায়। কিন্তু পাইরুভিক আদিডকে (I) আলোক সন্ধিয় কোহল [(–) মেনথল] দিয়ে বিক্রিয়া করিয়ে এন্টারে (II) পরিপত করার পর বিজ্ঞারিত করলে যে ল্যাকটিক আদিড এন্টার (III) পাওয়া যায় তাকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে উৎপল্ল ল্যাকটিক আদিড সামান্য বাম ঘূর্ণক হয়। অর্থাৎ / ল্যাকটিক আদিড বাাকটিক আদিডক বাাসিড ব ল্যাকটিক আদিডক বিশ্লেষ্

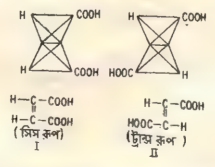
(ii) উৎসেচকের উপস্থিতিতে অসম্মিত সংশ্লেমণ ঃ একপ্রকার উৎসেচকের (Enzyme) উপস্থিতিতে বেনজ্যালিতিহাইডের (I) সঙ্গে হাইড্রো-সায়ানিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন সায়ানোহাইড্রিন (II)-কে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে d ও l ম্যানডেলিক অ্যাসিড (III) উৎপন্ন হয়। কিন্তু l ম্যানডেলিক অ্যাসিড কিছুটা বেশি পরিমাণে হয়।

রন্তবৎ সমবর্তিত আলোক রশ্মির (Circularly polarised light) সাহায্যে অসমমিত সংশ্লেমণ ঃ ১ আজাইডো প্রোপয়োনিক ডাই মিথাইল আলোক রশ্মির প্রভাবে যে বন্তু পাওয়া যায় তা কিছুটা ডান ঘূর্ণক হয়। সেরকম বাম ঘূর্ণক বৃত্তবৎ সমবর্তিত আলোক রশ্মির প্রভাবে যে বন্তু পাওয়া যায় তা কিছুটা ডান ঘূর্ণক হয়। সেরকম বাম

গাছও অসমমিত সংশ্লেষণ করতে পারে। গাছের ক্লোরোফিল সূর্যালোকের উপস্থিতিতে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলের সঙ্গে বিক্রিয়া ঘটিয়ে সব সময় কেবলমার D(+) গ্লিসারিক আাসিড উৎপল্ল করে। একে পরম অসমমিত সংশ্লেষণ (Absolute asymmetric synthesis) বলে।

জ্যামিতিক বা সিস-ট্রান্স সমাবয়বতাঃ এই শ্রেণীর সমাবয়বতার সবচেরে ভালো উদাহরণ হলো ম্যালেইক অ্যাসিড ও ফিউম্যারিক অ্যাসিড। বাদের প্রত্যেকের আর্ণাবিক সংকেত C4H4O2 হলেও বাদের ভৌত ও কিছু কিছু রাসায়নিক ধর্মের পার্থক্য লক্ষ্য করা যায়। এরা কিন্তু আলোক সক্রিয় যৌগ নয়। প্রথমে ম্যালেইক ও ফিউম্যারিক অ্যাসিডবয়কে গঠনগত সমাবয়ব বলে মনে করা হতো। কিন্তু ম্যালেইক ও ফিউম্যারিক অ্যাসিডবের বিজ্ঞারিত করলে উভয় ক্ষেত্রে সাক্ষিসানক অ্যাসিড পাওয়া যায়। আবার উভয়েই হাইড্রোর্যোফক অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিয়য়র ব্রোন্যোজন বিস্নানক অ্যাসিড উৎপার করে। সুতরাং ম্যালেইক ও ফিউম্যারিক অ্যাসিডব্র গঠনগত সমাবয়ব নয়।

ম্যালেইক ও ফিউম্যারিক অ্যাসিড উভয়ের গঠন HOOC·CH = CH·COOH অর্থাৎ অভিন্ন । কিন্তু পরমাণু ও মৃলকের শ্নো অবস্থান বা বিন্যাসের পার্থকার দরুন এই সমাবয়তার উত্তব হয়, কারণ দ্বিবয়যুক্ত পরমাণুবয়ের য়াধীনভাবে ঘোরা সম্ভব নয় । দুটি সমচতুক্ষলককে ধার বরাবয় যুক্ত করে ভ্যাণ্ট হফ অলিফিনিক দ্বিবয়কে উপস্থাপিত করেন এবং কার্বন কার্বন পরমাণুর মধ্যে দ্বিকয় থাকায় এই দ্বিবয় বরাবয় ঘোরা সম্ভব নয় অর্থাৎ ঘোরার সাধীনতা নেই । অতএব এই অলিফিনিক কার্বন পরমাণু দুটিতে সংযুক্ত অন্যান্য মূলক বা পরমাণুর শ্নো অবস্থান সুনির্দিষ্ট এবং এই মূলক ও পরমাণু- গুলি অলিফিনিক কার্বন পরমাণু দুটির সঙ্গে একই তলে অবস্থান করে ।



দ্বিবন্ধের একই দিকে অভিন্ন মূলক থাকলে তাকে সিস সমাবয়ব এবং দ্বিবন্ধে দুই

দিকে অভিন্ন মূলক থাকলে তাকে ট্রান্স সমাবয়ব বলে। I নং গঠনে কার্বাক্তল মূলক দৃটি দ্বিবন্ধের একই পাশে আছে। অতএব এটি সিস সমাবয়ব এবং II নং গঠনে কার্বাক্তল মূলক দৃটি দ্বিবন্ধের দুই দিকে অবস্থান করে। অতএব এটি ট্রান্স সমাবয়ব। HOOC·CH = CHCO₂H-এর সিস সমাবয়বে কার্বাক্তল মূলক দৃটি একই পাশে এবং কাছে থাকে বলে এটিকে সহজেই আ্যানহাইড্রাইডে পরিণত কর। যায় অর্থাৎ ম্যালেইক আ্যানহাইড্রাইডে পরিণত করা যায়। অতএব ম্যালেইক আ্যানিড হলো সিস সমাবয়ব এবং ফিউম্যারিক অ্যাসিড থেকে সহজে অ্যানহাইড্রাইডে পরিণত করা যায় না। অতএব ফিউম্যারিক অ্যাসিড থেকে সহজে অ্যানহাইড্রাইডে পরিণত করা যায় না। অতএব ফিউম্যারিক অ্যাসিড থেকে সহজে অ্যানহাইড্রাইডে পরিণত করা যায় না। অতএব ফিউম্যারিক অ্যাসিড হবে ট্রান্স সমাবয়ব।

অলিফিনিক দ্বিবেশ্বর জন্য যে সমাবয়বতার সৃষ্টি হয় তাকে জ্যামিতিক বা সিস-ট্রান্স সমাবয়বতা বলে। অবশ্য সব সময় যে দ্বিবন্ধই থাকতে হবে এমন নয়। তবে অণুর গঠন এমন হবে যে মূলক বা পরমাণুগুলির অবস্থান সুনিদিন্ট এবং ঐগুলি স্থাধীনভাবে স্বাদিকে ঘুরতে পারবে না। সংপৃত্ত বৃত্তাকার যৌগেরও জ্যামিতিক সমাবয়ব হতে পারে।

দিন সাইক্লো হেল্লেন্ ডাই অল ট্রান্স সাইক্লো হেল্লেন ডাই অল

আবার অলিফিনিক দ্বির থাকলেই জ্যামিতিক সমাবয়ব নাও হতে পারে। যেমন $a_2C=Ca_2$, $a_2C=Cb_2$, $a_2C=Cab$, ইত্যাদি অণুসূলির দুরকম গঠন বিন্যাস সম্ভব নয়। অতএব জ্যামিতিক সমাবয়বতা এদের ক্ষেত্রে সম্ভব নয়। এখানে a ও b মূলক বা পরমাণু বলে ধরতে হবে। যেমন ইথিলিন $\mathrm{CH}_2=\mathrm{CH}_2$, প্রোপিলিন $\mathrm{CH}_3\mathrm{CH}=\mathrm{CH}_2$, আইসো বিউটিলিন $(\mathrm{CH}_3)_2\mathrm{C}=\mathrm{CH}_2$ ইত্যাদির জ্যামিতিক সমাবয়তা সম্ভব নয়।

জ্যামিতিক সমাবয়বভার অন্যান্য উদাহরণ

H—C—CH₈

H—C—CH₈

H—C—CH₈

H—C—CH₈

H—C—CH

H₈

C—C—H

2 বিউটিন (ট্রান)

CH₈—C—H

HO₂C—C—H

আইনো কোটনিক আদিড (সিস)

কোটনিক আদিড (ট্রান)

জ্যামিতিক সমাবয়বের বিশ্বাস মির্ণয়ঃ HO₂C·CH: CHCO₂H এই আগিডের কার্বজ্ঞিল ম্লক দুটি দ্বিবেরর একই পাশে অবিস্থিত হলে কার্বজ্ঞিল ম্লক দুটির অবস্থান খুব কাছাকাছি এবং এই সমাবরবকে উত্তপ্ত করলে সহজে এটি আগনহাইড্রাইডে পরিণত হয়। আমরা দেখেছি যে ন্যালেইক আগিডেকে উত্তপ্ত করলে সহজেই এটি ন্যালেইক আগনহাইড্রাইডে পরিণত হয়। অতএব ম্যালেইক আগিডের কার্বজ্ঞিল মূলক দুটি দ্বিবেরের একই পাশে অবিস্থিত। অর্থাৎ ম্যালেইক আগিসডের কার্বজ্ঞিল মূলক দুটি দ্বিবেরের একই পাশে অর্বস্থিত। অর্থাৎ ম্যালেইক আগিসড সিস সমাবয়ব। অতএব ফিউম্যারিক আগিসডের কার্বজ্ঞিল মূলক দুটি দ্বিবেরে দুই দিকে অর্বস্থিত। সূতরাং এই সমাবয়বটি আগনহাইড্রাইড গঠনে সক্ষম নয়। কিন্তু এই আগিসভগুলিকে খুব সাবধানে উত্তপ্ত করা হয়। কারণ, কোন কারণে যদি উত্তাপে একটি সমাবয়ব অন্যটিতে বৃপান্তরিত হয় তবে সেক্ষেত্রে বিন্যাস নির্ণয়ে ভুল হতে পারে।

(2) **ত্বিনের আমূর্ণ নির্ণয়ের দ্বারা বিল্যাস নির্ণয়** । ছিবলের একই পাশে যদি দুটি মূলক থাকে তবে তার জন্য দ্বিমেরু আঘ্র্ণের পরিমাণ যা হবে, মূলক দুটি দ্বিবন্ধের দুই পাশে থাকলে দ্বিমেরু আঘ্রণের পরিমাণ অনেক কম হবে।

সিস-ট্রান্স সমাবয়বের ধর্মঃ সিস সনাবয়বের থেকে ট্রান্স সনাবয়বিটি অনেক বেশি স্থায়ী যৌগ হয়। সিস সনাবয়বের গলনাপক, ঘনত্ব, প্রতিসরাজ্ক ট্রান্স সমাবয়ব থেকে কন হয়। পক্ষাশুরে দিমেরু আঘ্রের পরিমাণ, দ্রাব্যতা, বিষোজন শ্রুবতা (আর্রান্ড হলে) সিস সমাবয়বটির থেকে ট্রান্স সমাবয়বের কম হবে। উত্তপ্ত করে অস্থায়ী সিস সমাবয়বকে ট্রান্স সমাবয়বে পরিণত করা যায়। য়্যালেইক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করে ফিউমারিক অ্যাসিডে পরিণত করা যায়। ট্রান্সকে সিস সমাবয়বে পরিণত করা অসম্ভব না হলেও বেশ কঠিন। অতি বেগুনী রশ্মির সাহায়ের ট্রান্স সমাবয়বক কিছুটা সিস সমাবয়বে পরিণত করা য়য়। পরে এই সিস-ট্রান্স সমাবয়বর্গলি সাম্য অবস্থায় থাকে।

প্রশাবলী

- 2. টীকা নেখঃ (i) আলোক সজিয় যৌগ, (ii) সমবর্তিত আলো, (iii) আলোক নিজ্ঞিয় পদার্থ, (iv) ধুবণ ঘূর্ণাংক, (v) আণ্যকিক ঘূর্ণন, (vi) অসম্মিত

- কার্বন, (vii) এনান্সিয়োমার, (viii) বহিঃস্থভাবে ক্ষতিপ্রক যৌগ, (ix) অস্তঃস্থভাবে ক্ষতিপ্রক যৌগ, (x) র্যাসিমাইজেশান, (xi) ভায়ান্টিরিও সমাবরব, (xii) অসমমিত সংশ্লেষণ।
- ল্যাকটিক অ্যাসিডের তিমাত্রিক সমাবয়তা সম্বক্ষে যা জান বল ।
- 4. টারটারিক অ্যাসিডের ত্রিমাত্রিক সমাবয়ত। সহক্ষে যা জান বল।
- ফিশার অভিক্রেপ সংকেত সাহায্যে আলোক সক্রিয় যৌগদের কিভাবে প্রকাশ
 করা হয় ?
- 6. ব্যাসিমিক মিশ্রণকে কি কি উপায়ে পৃথক করা বায় ?
- ভালভান উৎক্রমণ কি ? সবিস্তারে ব্যাখ্যা কর ।
- 8. জ্যামিতির সমাব্যবতা কাকে বলে? জ্যামিতিক সমাব্যবতার কারণ কি?
- 9. ম্যালেইক ও ফিউম্যারিক অ্যাসিডের সমাবয়বতা বর্ণনা কর।
- 10. জ্যামিতিক সমাবয়বের বিন্যাস কি কি উপায়ে নির্ণয় করা হয়?

কার্বোছাইড়েট সমূহ Carbohydrates

কার্বোহাইড্রেট হলো গাছপালা ও জীবজন্তুর প্রধান উপাদান এবং এগুলিতে প্রচুর পরিমাণে কার্বোহাইড্রেট পাওয়া যায়। গাছপালা ও জীবজন্তুর শব্রির উৎস এবং ভাগুর হলো এই কার্বোহাইড্রেট। গাছের ভার বহনকারী কোষকলা (Tissue) হলো এই কার্বোহাইড্রেট। গাছ সালোক সংশ্লেষণের মাধ্যমে কার্বন ভাই-অক্সাইড ও জলকে কার্বোহাইড্রেট পরিণত করতে পারে। কিন্তু জীবজন্তু কার্বোহাইড্রেট প্রস্তুত করতে পারে না। কার্বোহাইড্রেটের জন্য জীবজন্তুকে এই গাছপালার উপর নির্ভর করতে হয়। আমাদের খাদ্যের প্রধান উপাদান হলো এই কার্বোহাইড্রেট, যেমন—চাল, গম, চিনি, মধু ইত্যাদি। আবার আমাদের পরার কাপড় প্রন্তুতের প্রধানতম উপাদান হলো তুলো, যা কার্বোহাইড্রেটের অন্তর্গত। এছাড়া লেখার কাগজ ও আসবাব পশ্বরের জন্য প্রয়োজনীয় কাঁচামালের (যেমন কাঠ, বাঁশ, বেত, খড় ইত্যাদি) বেশির ভাগটা হলো এই কার্বোহাইড্রেট (সেলুলোজ)।

কার্বোহাইড্রেটগুলিকে সাধারণত $C_x(H_2O)_v$ এই সংক্ষেত্র সাহায্যে প্রকাশ করাহয় । আর এতে হাইড্রোজেন ও অক্সিজেনের অনুপাত জলের অনুপাতে থাকে বলে এদের কার্বনের হাইড্রেট (Hydrates of carbon) বা কার্বোহাইড্রেট বলে । অবশ্য এমন অনেক কার্বোহাইড্রেট আছে যাতে হাইড্রোজেন অক্সিজেন জলের অনুপাতে থাকে না । যেমন মিথাইল পেণ্টোজেনগুলি $C_bH_{12}O_b$ । আবার $C_x(H_2O)_v$ সংকেত কোন যৌগের হলেই সেটি কার্বোহাইড্রেট নাও হতে পারে । যেমন ফরম্যালভিহাইড (CH_2O), আ্যাসিটক অ্যাসিড $C_2(H_2O)_2$ ইত্যাদি ।

একাধিক হাইড্রন্থি মূলক বিশিষ্ট অ্যালডিহাইড বা কিটোনকে কার্বোহাইড্রেট বলে। কিংবা যে যৌগকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে একাধিক হাইড্রাক্স মূলক বিশিষ্ট অ্যালডিহাইড বা কিটোন পাওয়া যায়, তাদেরও কার্বোহাইড্রেট বলে।

নামকরণ ঃ কার্বোহাইড্রেটের নামের শেষে ওজ (ose) থাকে। কার্বো-হাইড্রেটে আালডিহাইড মূলক থাকলে তাদের অ্যালডোজ (Aldose) এবং কিটোন মূলক থাকলে তাদের কিটোজ (Ketose) বলে। কার্বোহাইড্রেটে অর্বান্থত অক্সিজেন পরমাণুর সংখ্যা সাধারণত গ্রীক নামে বলা হয়ে থাকে। ষেমন, গ্লুকোন্ধে $C_6H_{12}O_6$ অণুতে একটি অ্যালডিহাইড মূলক এবং ছয়টি অক্সিজেন পরমাণু থাকায় একে আ্যালডোহেক্সোন্ধ (Aldohexose) বলে। সেরকম ফ্রুকটোন্ধকে কিটোহেক্সোন্ধ (Ketohexose) বলে। এছাড়া ইক্ষু শর্করাকে সুক্রোন্ধ (Sucrose), দুর্ম শর্করাকে ল্যাকটোন্ধ (Lactose) ইত্যাদি বলে।

শ্রেণীবিন্তাগঃ কার্বোহাইড্রেটকে প্রধানত দুটি শ্রেণীতে ভাগ করা হয়। থেমন শর্করা (Sugar) এবং অশর্করা (Non-sugar)।

শর্করাগুলি মিন্টি স্বাদ যুক্ত কেলাসাকার পদার্থ, আর জলে দ্রাব্য । স্বাদের আণ্নিক গুরুত্ব সুনিদিন্ট ।

অশর্করাগুলি অনিয়তাকার পদার্থ, জলে সাধারণত অদ্রাব্য, দাদ মিন্টি নয়। জলে অনেক সময় কোলয়ভাল দ্রবণ প্রস্তুত করে। এদের আণাবিক গুরুদ্ব খুবই বেশি এবং একই পদার্থের আণাবিক গুরুদ্ব বিভিন্ন রকম হতে পারে। ফলে এদের আকার বিভিন্ন ধরনের হতে পারে। অশর্করাগুলিকে পলিস্যাকারাইড (Polysaccharides) বলে। কারণ এক অণু অশর্করা যোগকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে অনেক অণু মনো-স্যাকারাইড পাওয়া য়য়। এদের আণাবিক সংকেত ($C_eH_{10}O_e$), । যেখানে n^e এর মান সংখ্যা খুব বেশি যেমন n=50,000 বা 1,00,000 বা তারও বেশি। পলিস্যাকারাইডের উদাহরণ হলো সেলুলোজ, স্টার্চ ইত্যাদি। এছাড়া পেন্টোজনি ($C_eH_8O_4$), নামে আর এক প্রকার পলিস্যাকারাইড আছে।

শর্করাকে আবার দুই শ্রেণীতে ভাগ করা যায়—যেমন মনোস্যাকারাইড এবং অলিগোস্যাকারাইড (Oligosaccharides)। অলিগোস্যাকরাইডকে আবার ভাই, দ্বাই, টেট্রাস্যাকারাইডে ভাগ করা যায়।

ষে শর্করাকে আর্র্র বিশ্লেষিত করে অধিকতর সরল কার্বোহাইড্রেট অগুর্তে পরিণত করা যায় না, তাদের মনোস্যাকারাইড বলে। মনোস্যাকারাইডের সাধারণ সংকেত হলে। $\mathbf{C}_n\mathbf{H}_{2n}\mathbf{O}_n$ । উদাহরণ হলো গ্রুকোজ, ফ্রুকটোজ ইত্যাদি।

যে শর্করার একটি অণুকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে দুই অণু মনোস্যাকারাইড পা $e^{\pm i}$ যায় তাকে ডাইস্যাকারাইড বলে। এই শ্রেণীর সংকেত হলো $C_{1\,2}H_{0\,2}O_{1\,2}$ এবং উদাহরণ ইক্ষু শর্করা, ল্যাকটোজ ইত্যাদি।

সেই রক্ম ট্রাইস্যাকারাইডের একটি অণুকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে তিন অণু মনোস্যাকারাইড এবং টেট্রাস্যাকারাইড থেকে চার অণু মনোস্যাকারাইড পাওয়া যায় $^{\parallel}$ ট্রাই দ্যাকারাইডের সংকেত $C_{18}H_{32}O_{16}$ এবং উদাহরণ রফিনোজ (Raffinose) $^{\parallel}$

টেট্রাস্যাকারাইডের সংকেত $\mathbf{C}_{34}\mathbf{H_{49}}\mathbf{O_{31}}$ এবং উদাহরণ স্টাকিয়োজ (Stachyose) ।

মনোস্যাকারাইড

মনোস্যাকারাইডগুলিকে অক্সিজেন পরমাণুর সংখ্যার ভিত্তিতে বায়োজ (Biose), টাইয়োজ (Triose), টেট্রোজ (Tetrose) ইত্যাদিতে ভাগ করা হয়। সরলতম মনোস্যাকারাইভ হলে। গ্রাইকোল্যালিভিহাইড $CH_2OH\cdot CHO$ (বায়োজ)। এই গ্রাইকোল্যালিভিহাইডে কোন অসমমিত কার্বন পরমাণু নেই। পক্ষাস্তরে প্রকৃতি থেকে পাওয়া যে কোন শর্করায় অসমমিত কার্বন পরমাণু থাকে। ফলে এয়া আলোক সক্রিয় যোগ। আর এর জন্য গ্রাইকোল্যালিভিহাইডকে শর্করা সাধারণত বলা হয় না।

একাধিক হাইড্রাক্স মূলক বিশিষ্ট আলেডিহাইড বা কিটোন কিংবা যে যৌগকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে একাধিক হাইড্রাক্স মূলক বিশিষ্ট আলেডিহাইড বা কিটোন পাওয়া যায়, তাদের শর্করা বলে। এবং শর্করা মাত্রই আলোক সক্রিয় হবে।

পাঁচ ও ছয় কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট মনোস্যাকারাইডগুলিকে মুক্ত অবস্থায় অথবা যুক্ত অবস্থায় প্রকৃতিতে পাওয়া যায়। এছাড়া অন্যান্য মনোস্যাকারাইডগুলিকে কৃতিম উপায়ে সংশ্লেষণের দ্বারা প্রস্তুত করা হয়।

মনোস্যাকারাই ডের মধ্যে স্বচেয়ে পরিচিত এবং প্রয়োজনীয় যৌগ হলো প্রকোজ, যা ফুলের মধুতে এবং ফলের রসে মুক্ত অবস্থায় পাওয়া যায়। এছাড়া যুক্ত অবস্থায় প্রকোজকে ইক্ষু শর্করায়, মলটোজে, সেলুলোজে, শ্বেতসারে পাওয়া যায়। প্রকোজ ডান ঘূর্ণক যৌগ বলে অনেক সময় একে ডেকস্টোজ (Dextrose) বলে। প্রকোজ হলো আলডোহেক্সোজ। জুকটোজ হলো মনোস্যাকারাইড যা প্রকোজের সঙ্গে ফুলের মধুতে এবং ফলের রসে মুক্ত অবস্থায় পাওয়া যায়। যুক্ত অবস্থায় ইক্ষু শর্করায় পাওয়া যায়। এটিও আলোক-সক্রিয় পদার্থ এবং বাম ঘূর্ণক। সেইজন্য একে অনেক সময় লিভুলোজ (Laevulose) বলে। এটি কিটোহেক্সোজ।

মনোস্থাকারাইডের বিক্রিয়াসমূহ ঃ আলডোজ ও কিটোজের রাসায়নিক ধর্ম যথাক্রমে আলডিহাইড ও কিটোনের মত হলেও কিছু কিছু পার্থক্য অনেক সময় লক্ষ্য করা যায়। আলডোজ ও কিটোজে কার্বনিল মূলক থাকায় তাদের রাসায়নিক ধর্মের অনেক মিল আছে।

(1) বিজারণঃ আলডোজ ও কিটোজকে সোডিয়াম কোহলের সাহায্যে বিজারিত করলে একাধিক হাইডুক্সি মূলক বিশিষ্ট কোহল পাওয়া যায়। নিকেলের উপন্থিতিতে উচ্চচাপে হাইড্রোজেনের সাহায্যেও এই বিজ্ঞারণ করা সম্ভব ট

CHO

CH₂OH

(CHOH),
$$(CHOH)_{\bullet}$$

CH₂OH

CH₂OH

CH₂OH

CH₂OH

 $(CHOH)_{\bullet}$

CH₂OH

 $(CHOH)_{\bullet}$
 $(CHOH)_{\bullet}$
 $(CHOH)_{\bullet}$

CH₂OH

 $(CHOH)_{\bullet}$

CH₂OH

 $(CHOH)_{\bullet}$
 $(CHOH)_{\bullet}$

(2) জারণঃ রোগিন জলের সাহায্যে আলেডোজকে জারিত করলে আলিব্রু ডোনিক (Aldonic) আলিড পাওয়া যায়। যাকে উত্তপ্ত করলে সহজেই পল্যাকটোনে পরিণত করা যায়। আলিসভের উপস্থিতিতে সোডিয়াম/Hg সাহার্যে। প্রনাকটোনকে বিজ্ঞারিত করলে পুনরায় আলেডোজ পাওয়া যায়।

নাইট্রিক অ্যাসিডের ন্যায় শব্তিশালী জারক দ্রব্যের সাহায্যে অ্যালডোজকে জারিত করলে বিক্ষারকীয় অ্যাসিড পাওয়া যায়; যা ডাইল্যাকটোনে পরিণত হয়।

মৃদু জার ক দ্রব্য যেমন রোমিন জল দিয়ে কিটোজকৈ জারিত করা যায় না। আবার শব্তিশালী জারক দ্রব্য প্রয়োগে কিটোজের কার্বন শৃষ্থল ভেঙ্গে যায়। ফ্রুকটোজকে (I) নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করলে কার্বন শৃষ্থল ভেঙ্গে গিয়ে গ্লাইকোলিক অ্যাসিড (II) ও টারটারিক অ্যাসিডে (III) পরিণত হয়।

$$CH_2OH \cdot (CHOH)_8 \cdot CO \cdot CH_2OH \xrightarrow{[O]} HO \cdot CH_3 \cdot COOH + (III)$$
 $HOOC \cdot CHOH \cdot CHOH \cdot COOH$

(III)

(3) সামানোহাইড্রিন ঃ আলভোজ এবং কিটোজগুলি এক অণু হাইড্রো-সামানিক আর্গাসভের সঙ্গে বিভিন্ন। করে সামানোহাইড্রিন উৎপন্ন করে।

আ্যালডোজ থেকে পাওয়। সায়ানোহাইড্রিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সরল শৃষ্থলবিশিষ্ট অ্যালডোনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়, যাতে আ্যালডোজ থেকে একটা কার্বন পরমাণু বেশি থাকে।

কিটোজ থেকে পাওয়া সায়ানোহাইড্রিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে শাথাবিশিষ্ট হাইড্রপ্পি অ্যাসিড পাওয়া যায়, যাতে কিটোজ থেকে একটা কার্বন পরমাণু বেশি থাকে।

(4) অক্সিম: আলডোজ বা কিটোজগুলি হাইডুক্সিল্যামিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় জলের অণুবিযুক্ত করে অক্সিমে পরিণত হয়। আলডোজ থেকে পাওয়া অক্সিমকে আলডক্সিম (Aldoxime) এবং কিটোন থেকে পাওয়া অক্সিমকে কিটোক্সিম (Ketoxime) বলে।

কোজ $CH_2OH \cdot (CHOH)_4 \cdot CH = NOH + H_2O$ গ্ৰেকাজিম (আলড্জিম)

(5) ওসাজোন ঃ আাসিটিক আাসিত দ্বলে আলডোজ এবং কিটোজগুলি এক অণু ফিনাইল হাইড্রাজনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে ফিনাইল হাইড্রাজনের উৎপর করে। কিন্তু অতিরিক্ত ফিনাইল হাইড্রাজিনের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ওসাজোন (Osazone) উৎপর হয়। উৎপর ফিনাইল হাইড্রাজনিকে এক অণু ফিনাইল হাইড্রাজিন জারিত করে। এতে আলডোজ বা কিটোজে অবিহ্নত কার্বনিল মূলকের সংলগ্ন CHOH মূলকটি জারিত করলে এটি কার্বনিল মূলকে পরিণত হয়। পরে বা আর এক অণু ফিনাইল হাইড্রাজিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে ওসাজোন উৎপর্ম করে।

CHO
$$+H_2N\cdot NHC_6H_6$$
 CH $=N\cdot NHC_6H_6$ CH $=N\cdot NHC_6H_6$ CHOH

CHOH

(CHOH)

 $-H_2O$

(CHOH)

 $+C_6H_5NHNH_2$
 $+C_6H_5NH_3$

(CHOH)

 $+C_6H_6NH\cdot NH_8$

CH $=N\cdot NH\cdot C_6H_6$

CH $=N\cdot NH\cdot C_6H_6$

(CHOH)

 $+C_6H_6NH\cdot NH_8$

CH $=N\cdot NH\cdot C_6H_6$

(CHOH)

 $+C_6H_6NH\cdot NH_8$

CH $=N\cdot NH\cdot C_6H_6$

(CHOH)

 $+C_6H_6NH\cdot NH_8$

CH $=N\cdot NH\cdot C_6H_6$

CH

শ্বকোজ এবং ফ্রুকটোজ থেকে পাওয়া ওসাজোন দুটি অভিন্ন যৌগ। সুতরাং মুকোজ ও ফ্রুকটোজ অণুর C_8 থেকে C_5 পর্যস্ত অংশের গঠন বিন্যাস অভিন্ন। অর্থাং মুকোজ এবং ফ্রুকটোজ অণুর মধ্যে পার্থক্য শুধু C_1 এবং C_2 -তে।

শক্তিশালী অ্যাসিড বা বেনজ্যালডিহাইডের সাহাষ্ট্রে ওসাজোনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করা যার। এতে ফিনাইল হাইড্রাজিন অণু বিযুক্ত হয়ে ওসাজোনটি ডাই-কার্বনিল যৌগে পরিণত হয়। একে ওসোন (Osone) বলে।

$$\begin{array}{c|cccc} CH = N\cdot NHC_6H_5 & CHO \\ \hline \\ C = N\cdot NH\cdot C_8H_5 & C_6H_5CHO & \\ \hline \\ (CHOH)_8 & (CHOH)_9 & C_6H_5 \\ \hline \\ CH_9OH & CH_9OH \\ \hline \\ (CHOH)_9 & CH_$$

ওসাজোনগুলি হলুদ রঙের কেলাসাকার পদার্থ। যাদের নির্দিন্ট গলনাক্ত থাকে। আর ওসাজোনের গলনাক্ত দিয়ে মনোস্যাকারাইডকে সনান্ত করা হয়।

(6) লবরি তা ক্রেইন ভন একেন্টাইন পুনবিদ্যাস বিক্রিয়া (Lobry de Bruyn von Ekestein rearrangement) ঃ শর্করাগুলিকে ঘন ক্ষার দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে প্রথমে হলুদ হয়ে যায় এবং পরে রজনের মত হয়ে পড়ে। কিন্তু লঘু ক্ষার দ্রবণের বা আ্যামিনের উপস্থিতিতে শর্করাগুলির গঠনবিন্যাস পুনবিন্যাসিত হয়ে সমাবয়ব শর্করা মিশ্রণে পরিণত হয়। এই পুনবিন্যাস বিভিয়াকে লবরি দা রুইন ভন একেন্টাইন পুনর্বিন্যাস বিক্রিয়া বলে। D-প্র্কোজকে লঘু কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে সমাবয়ব শর্করা D-ম্যানোজ (Mannose) এবং D-ফ্রকটোজে পরিণত হয় এবং তিনটি শর্করা দ্রবণে সাম্য অবচ্ছায় থাকে। তাই D-ম্যানোজ বা D-ফ্রকটোজ যে কোন একটিকে কন্টিক সোডা দূরণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে অপর দটি শর্করা পাওয়া যায়।

(7) **এপিনেরাইজেশান** (Epimerization)ঃ যে সকল জ্যালডোঞ্জের

С₂ ছাড়া আর অন্য কার্বন পরমাণুর গঠন বিন্যাস অভিন্ন, তাদের এপিসার (Epimer)
বলে। যেমন D-প্রকোজ এবং D-ম্যানোজ দটি এপিয়ার।

পিরিভিন বা কুইনোলিনের উপন্থিতিতে কোন আলডোনিক আসিডকে (আলি ডোজকে জারিত করলে স্থে আসিড পাওয়া যায়) 140°-150°С-এ উত্তপ্ত করলে С॰ কার্বন পরমাণুতে অবন্থিত H ও OH-এর মধ্যে আংশিক ছান বিনিময় হয়। ফলে আগের আলডোনিক আসিড তার এপিমার আসিডের সঙ্গে সাম্য অবস্থায় থাকে। এখন এই এপিমার আসিড দুটিকে আলাদা করার পর ল্যাকটোনে পরিবর্তন কর্মে বিজারিত করলে আগের অ্যালডোজ এবং এর এপিমারকে পাওয়া যায়। এই পদ্ধতিকে এশিমেরাইজেশান বলে। এই পদ্ধতি দিয়ে দুন্প্রাপ্য কোন আলডোজকে প্রস্তুত করা যায় এমন একটা আলডোজ থেকে, যাকে প্রকৃতিতে প্রচুর পরিমাণে পাওয়া যায়।

(৪) অ্যাসিটাইলেশান ঃ অনার্দ্র জিংক ক্লোরাইডের উপন্থিতিতে অ্যালডোজ এবং কিটোজগুলি অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে বিক্লিয়া করে অ্যাসিটাইল জাতক ওৎপন্ন করে। প্রতি ক্লেত্রেই অ্যাসিটিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে।

CHO CHO CH
$$_2$$
OH CH $_2$ OAc $_4$ (CHOH) $_4$ $\xrightarrow{Ac_3O}$ (CHOAc) $_4$; C=O $\xrightarrow{Ac_3O}$ C=O $\xrightarrow{CH_3OH}$ CHOAc (CHOH) $_8$ (CHOAc) $_3$ $\xrightarrow{CH_2OH}$ CH $_2$ OAc $\xrightarrow{Ac_3O}$ CH $_2$ OAc $\xrightarrow{Ac_3O}$ CH $_3$ OAC $\xrightarrow{Ac$

(9) মুকোসাইড (Glucoside) ঃ হাইড্রোকোরিক আসিডের (গ্যাস) উপস্থিতিতে গ্রুকোজ বা ফ্রকটোজ মিথানলের সঙ্গে বিক্রিয়ার মিথাইল ইথার উৎপন্ন করে, বাকে গ্রুকোসাইড বলে। গ্রুকোজ থেকে উৎপন্ন মিথাইল ইথারকে মিথাইল গ্রুকটোজ থেকে উৎপন্ন মিথাইল ইথারকে মিথাইল ফ্রকটোসাইড বলে। (এদের আলোচনা পরে থাকবে)।

 $C_6H_{11}O_5\cdot OH + HOCH_5 \rightarrow C_6H_{11}O_5\cdot OCH_3 + H_2O$ গ্ৰেকোজ বা ফ্ৰুকটোজ গিথাইলগ্ৰুকোসাইড বা ফ্ৰুকটোসাইড

(10) সন্ধান বিক্রিয়া ঃ D-গ্লুকোজ, D-জ্বকটোজ, D-ম্যানোজ এবং টি-গ্যালাকটোজকে ইন্ট দিয়ে সন্ধান বিজ্ঞিয় করান যায়।

(11) আলভোহেক্সোজকে ঘন হাইড্রোক্লোরিক আসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করকে প্রথমে হাইড্রিক্সিমিথাইল ফুরফুরাল (I) উৎপন্ন হয়, পরে যা ভেঙ্গে গিয়ে লিভূলিক আর্সিড (II) ও অন্যান্য বন্তু উৎপন্ন হয়।

CHO
$$(CHOH)_4 \xrightarrow{HCl} 3H_2O + HOH_2C \xrightarrow{O} CHO \longrightarrow CH_3OH$$
 (I)
 $CH_8CO \cdot CH_2 \cdot CH_2COOH + HCOOH + CO_2 + CO.$

(II)

কোন একটি মনোস্থাকারাইডকে অপর মনোস্থাকারাইডে পরিবর্তন

(1) **অ্যাল**ডোজ থেকে কিটোজে পরিবর্তন: অ্যাসিটক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে অতিরিক্ত ফিনাইল হাইড্রাজিনের সঙ্গে অ্যালডোজকে উত্তপ্ত করলে ওসাজ্যেন পাওয়া যায়। এই ওসাজোনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ওসোন পাওয়া যায়। যাকে জিংক অ্যাসিটিক অ্যাসিড দিয়ে বিজারিত করলে আলেডিহাইড মূলকটি কেবল-মাত্র বিজারিত হয়ে কিটোজ উৎপদ্র করে।

(2) কিটোজ থেকে অ্যালডোজ ঃ কিটোজকে (I) বিজ্ঞারিত করলে বহু হাইড্রিক বা পলিহাইড্রিক (Polyhydric) কোহল (II) পাওয়া যায়। য়র্ফেজারিত করলে অ্যালডোনিক অ্যাসিড (III) পাওয়া যায়। আলডোনিক অ্যাসিড উত্তপ্ত করলে γ-ল্যাকটোন (IV) উৎপদ্ম হয়। যাকে অ্যাসিডের উপস্থিতিতে সোডিয়াম পারদ সংকর দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে অ্যালডোজ (V) পাওয়া য়ায়।

- (3) **অ্যালডোজ থেকে এপিমেরিক অ্যালডোজ**ঃ এপিমেরাই-জেশান পর্নাতিতে একটি আ্যালডোজকে এর এপিমারে পরিণত করা যায়। (আগে
- (4) নিম্নতর অ্যালডোজ থেকে উচ্চতর অ্যালডোজ বা অ্যাল-ডোজ শ্রেণীর আরোহণ: কোন একটি আলডোজকে (I) হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সাম্রানোহাইড্রিন (II) উৎপদ্ম হয়, য়াকে আর্র বিশ্লেষিত করলে পরবর্তী অ্যালডোনিক আ্যাসিড (III) (মাতে বিক্রিয়ক অ্যালডোজের থেকে

একটি কার্বন বেশি থাকে) পাওয়া যায়। এই আলেডোনিক অ্যাসিডকে γ -ল্যাকটোনে (IV) পরিবর্তন করে অ্যাসিডের উপন্থিতিতে সোডিয়াম পারদ সংকর দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে পরবর্তী অ্যালডোজ (V) অর্থাৎ উচ্চতর অ্যালডোজ পাওয়া যায়। এই সংশ্লেষণকে কিলিয়ানি ফিশার সংশ্লেষণ (Kiliani Fischer synthesis) বলে।

CHO CN
$$CO_2H$$
 CO—O CHO $+CN$ $+C$

(5) উচ্চতর অ্যালডোজ থেকে নিম্নতম অ্যালডোজ বা অ্যাল-ভোজ শ্রেণীর অবরোহণ: আনভোজের সঙ্গে হাইছিরিল্যামিনের বিজিয়ার উৎপন্ন আলডিরিমকে আর্গিটিক আনহাইছাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে জল বিবৃত্ত হরে নাইট্রাইল মূলকে পরিবর্তিত হয় এবং অন্যান্য হাইছিরিল মূলকর্গুলির অ্যাসিটাইলেশান হয়। এই অ্যানিটাইলেটেড নাইট্রাইল যৌগটিকে সিলভার হাইছুক্সাইড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ডিআ্যাসিটাইলেশান হয় এবং নাইট্রাইল মূলকটি AgCN হিসেবে অপসারিত হয়। ফলে নিম্নতর আলেডাজে পরিণত হয়। এই পদ্ধতিটিকে ভোহলের পদ্ধতি (Wohl's method) বলে।

রাফের পদ্ধতি (Ruff's method): রোমিন জল দিয়ে আলেডোজকে আলেডোনিক আর্গিমডে পরিবর্তন করার পর, আলেডোনিক আর্গিমডটিকে ক্যালসিয়াম

লবণে পরিণত করা হয়। পরে এই ক্যালসিয়াম লবণকে ফেনটন বিকারক দিয়ে বিক্রিয়া করালে নিম্নতর অ্যালডোক্ত পাওয়া যায়।

মনোস্থাকারাইডের গঠন বিশ্বাস (Configuration of the Monosaccharides): সরলতম মনোস্যাকারাইড হলো গ্রাইকোল্যালডিহাইড HOCH aCHO যাকে বায়োজ বলে। কিন্তু এই যোগে অসম্মিত কার্বন প্রমাণু না থাকার আলোক সঞ্জির (তিমাত্তিক) সমাবয়ব দেয় না।

অসম্মিত কার্বন পরমাণু বিশিষ্ট মনোস্যাকারাইডের তিমাত্রিক গঠন বিন্যাস প্রকাশ করার জন্য ফিশারের অভিক্ষেপ সংকেতের (Fischer's Projection formula) সাহাষা নেওয়া হয় এবং এর সাহাষ্যে রোজানফ (Rozanoff) মনোস্যাকারাইডগুলির তিমাত্রিক গঠন বিন্যাস প্রকাশ করেন। গ্রিসার্যালাডিহাইড অণুতে একটি অসম্মিত কার্বন পরমাণু আছে। সূতরাং এটির তিমাত্রিক গঠন বিন্যাস দু রক্ম হতে পারে। এটির গঠন বিন্যাস হবে অপরটির আয়নার প্রতিছেবি, কিন্তু একটি গঠন অপরটির গঠনের উপর অঙ্গাঙ্গী উপরিপাত হবে না। একটি গঠন ষদি ভান ঘূর্ণক বা (+) হয় তবে অপরটি হবে বাম ঘূর্ণক বা (-)। রোজানফ D গ্রিসার্যালভিহাইডের গঠন বিন্যাস ধ্রে নেন

এবং এটির আয়নার প্রতিচ্ছবিটির গঠন বিন্যাস তা হলে হবে L-গ্রিসারালিডিহাইড

D এবং L এখানে ভান ঘূর্ণক এবং বাম ঘূর্ণক বোঝার না। পক্ষান্তরে CH2OH-এর

পরিপ্রেক্ষিতে তার উপরের কার্বনে সংযুক্ত OH মূলকের অবস্থান স্কৃতি করে। তাই
বে কোন যৌগ যাতে H—C—OH এই রকম বিন্যাস থাকবে তাদের D শ্রেণীয়

দৈ OH

বৈশিগ বলে এবং যাতে বিন্যাসটি HO—C—H এই রকম থাকবে, তাদের L শ্রেণীক

CH OH

ষৌগ বলে। D শ্রেণীর ষৌগ বাম ঘূর্ণক বা ভান ঘূর্ণক হতে পারে। তেমন L শ্রেণীর ষৌগও ভান ঘূর্ণক বা বাম ঘূর্ণক হতে পারে। যেমন D-ফ্রুকটোজ বামঘূর্ণক বা (-) যৌগ। আবার D-প্রুকোজ ভান ঘূর্ণক বা (+) যৌগ। D শ্রেণীর যে কোন যৌগের আয়নার প্রতিচ্ছবি যৌগটি হবে L শ্রেণীর যৌগ। কোন একটি যৌগ যদি বাম ঘূর্ণক হয় ভবে ভার আয়নার প্রতিচ্ছবি যৌগটি হবে ভান ঘূর্ণক। সূতরাং D (-) ফ্রুকটোজের আয়নার প্রতিচ্ছবি হবে L (+) ফ্রুকটোজ। সেই রকম D (+) মিকোজের আয়নার প্রতিচ্ছবি হবে L (-) প্রুকোজ।

এখন D-গ্লিসার্যালভিহাইডকে কিলিয়ানি বিক্লিয়া ক্রমাণত করে গেলে যে অ্যাল-ভোজগুলি পাওয়া যাবে তারা প্রত্যেকে D শ্রেণীর যৌগ হবে। L-গ্লিসায়্যালভিহাইড থেকে L শ্রেণীর অ্যালভোক্ত পাওয়া যাবে।

বৈশোজ সমূহ ঃ আলভোহেস্কোজে ($C_6H_{18}O_6$) গঠন বিন্যাস এমন যে থাতে চারটি অসমমিত কার্বন পরমাণু থাকে। ফলে $2^4=16$ টি সমাবয়র আলভোহেক্সোজের হবে। এদের মধ্যে আটটি D-শ্রেণীর যৌগ এবং এইগুলির আয়নার যৌতিবিম্বগুলি হবে L শ্রেণীর যৌগ। অর্থাৎ আটটি D শ্রেণীর এবং আটটি L শ্রেণীর যৌগ পাতয়া যায় এবং এগুলি প্রত্যেকটি জানা আছে। D-ম্বানোজ এবং D-স্যানোজ প্রকৃতিতে পাতয়া যায়। জন্য আলভোহেক্সোজগুলিকে সংশ্লেষণ করে প্রত্যুত করা হয়। আলভোহেক্সোজের মধ্যে ম্বেকাজকে প্রকৃতিতে প্রচুর পরিমাণে পাতয়া যায় এবং এটি অত্যন্ত প্রয়োজনীয় যৌগ।

কিটো হেক্সেজে ($C_8H_{1\,2}O_6$) তিনটি অসমমিত কার্বন প্রমাণু থাকে। ফলে $2^8=8$ টি সমাব্য়ব কিটোহেক্সেজের হবে। এদের মধ্যে 4টি D গ্রেণীর এবং এদের আয়নার প্রতিচ্ছবিগুলি হবে L গ্রেণীর যৌগ। এই 4টি D এবং 4টি L গ্রেণীর আয়নার প্রতিচ্ছবিগুলি হবে L গ্রেণীর যৌগ। এই 4টি D এবং 4টি L গ্রেণীর 1 কিটোহেক্সেজে সমাব্য়বগুলি প্রত্যেকটি জানা আছে। এদের মধ্যে D-জ্বেটোজকে প্রকৃতিতে প্রচ্ব পরিমাণে মুক্ত ও যুক্ত অবন্ধায় পাওয়া যায়। আলেডোহেক্সেজের

মধ্যে গ্রুকোজ এবং কিটোহেক্সোজের মধ্যে ফ্রুকটোজের সম্বন্ধে বিশদভাবে আলোচন।

D(+) গ্লুকোজ, ডেক্সফ্রোজ, আলুরের রস থেকে পাওয়া চিনি [Glucose, Dextrose, Grape Sugar] C.H. 2O.

পাকা আঙ্গুরের রঙ্গে, ফুলের মধুতে, মধু, মিখি ফলে মুক্ত অবস্থায় D(+) গ্রুকোজ পাওয়া ষায়। যুক্ত অবস্থায় ইক্ষু শর্করা, সেলুলোজ, ল্যাকটোজ এবং গ্রুকোসাইডে পাওরা যায়। মানুষের রক্তে 0·08 – 0 11% গ্রুকোজ থাকে। সুস্থ মানুষের মুঠে (Urine) প্রকোজ পাওয়া যায় না। কিন্তু বহুম্ব গ্রন্থ রোগীদের মুব্রে প্রকোজ পাওয়া যায়। অন্যাশয় (Pancreas) থেকে নিঃসৃত রসে ইনসুলিন (Insulin) নামে একপ্রকার হর্মোন (Hormone) রক্তে এই গ্লাকের পরিমাণ নিয়ন্ত্রিত করে। অগ্যাশর রঙ্গে যদি এই ইনসুলিনের পরিমাণ কমে যায় তবে রক্তে গ্রেকাজের পরিমাণ বৃদ্ধি পাবে। ফলে নানারকম শারীরিক জটিলতার সৃষ্টি হবে।

প্রস্তৃতিঃ (I) শেওদার থেকেঃ শ্বেডসার (Starch) সম্বলিত পদার্থ থেমন, আলু, চাল, গম, ভুট্টা ইত্যাদি থেকে প্রন্কোজ প্রস্তুত করা হয়। এই শ্বেতসারকে $(\mathbf{C_s}\mathbf{H_{1o}}\mathbf{O_s})_n$ লঘু সালফিউরিক অ্যাসিডে বা হাইড্রোক্লোরিক আ্যাসিডের উপস্থিতিতে অধিক চাপে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে গ্লুকোজ পাওয়া যায়।

$$(C_6H_{10}O_5)_n + nH_2O \rightarrow nC_6H_{12}O_6$$

প্রায় 1 - 2 ঘণ্টা ধরে এই আর্দ্র বিশ্লেষণ করা হয়। আর্দ্র বিশ্লেষণ শেষ হয়ে গেলে অ্যাসিড অপসারণের পর অচ্ছি অন্সারের মধ্য দিয়ে পরিস্তাবণ করে দ্রবণকে বর্ণহীন করা হয়। পরে কমচাপে বাষ্পীভূত করে দ্রবণকে ঘন সিরাপে পরিণ্ত করা হয়। এই সিরাপকে ঠাণ্ডা করলে কেলাসাকার পদার্থ পাওয়া যায়। যাকে কর্ণ সুগার (Corn sugar) বলে। এই কর্ণ সুগারের বেশির ভাগ হলো গ্রুকোজ, কিন্তু এতে ডেক্সট্রিন (Dextrin) ও মণ্ট সুগার (Malt sugar)-ও থাকে। এই কর্ণ সুগারকে মিথানুল থেকে পুনর্কেলামিত করলে বিশৃদ্ধ মুকোজ পাওয়া যায়।

খেতসারকে উৎসেচক দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে আজকাল গ্লাকোজ প্রমূত করা হয়। শেতসারে জল দিয়ে পাতলা লেই প্রস্তুত করে এতে আাসিড যোগ করে আল্লিক (pH 40-5.0) করা হর। পরে অ্যামাইলেজ (Amylase) যোগ করে 80° – 90°C-এ আর্দ্র বিশ্লেষণ করলে শ্বেতসার গ্লুকোজে পরিণত হয়। দ্রবণ

- (2) ইক্ষু শর্করা থেকে ঃ চিনিকে গুড়ো করে কোহল মেশানো হাইড্রোক্লেরিক আর্গিসড দিয়ে 50° 60°C-এ উত্তপ্ত করে আর্দ্র বিশ্লেষণ করা হয়। এতে সমাণবিক পরিমাণে গ্রুকোজ ও ফ্রকটোজ পাওয়া যায়। জলীয় কোহলে মুকোজ ফ্রুকটোজের থেকে কম দ্রবণীয়। এই দ্রবণটিতে অনার্দ্র গ্রুকোজ কেলাস যোগ করে ঠাওা করলে গ্রুকোজ কেলাসিত হয়ে পড়ে এবং ফ্রুকটোজ দ্রবণে দ্রবীভূত অবস্থায় থাকে। একে পরিসূত করলে গ্রুকোজের কেলাস পাওয়া যায়। যাকে জলীয় কোহল থেকে পুনর্কেলাসন দ্বারা বিশুদ্ধ গ্রুকোজ পাওয়া যায়।
- (3) সেলুলোজ থেকে ঃ কাঠের গুড়ো এবং ছোট টুকরে। কাঠকে লালফিউরিক অ্যাসিড ব। হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের জলীয় দ্রবণ সহযোগে উত্তপ্ত করে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে কাঠে বর্তমান সেলুলোজ গ্রুকোজে পরিণত হয়। তবে এই গ্রুকোজকে সংগ্রহ না করে এর থেকে ইথাইল কোহল প্রস্তুত করা হয়।

ধর্ম ঃ D(+) প্রকোজ মিফিসাদমুক্ত সাদা কেলাসাকার পদার্থ। জলে সহজেই দ্রবীভূত হয়, কিন্তু কোহলে দ্বন্দ পরিমাণে দ্রাব্য এবং ইথারে অদ্রাব্য। অনার্দ্র প্রকাজের গলনাক 146°C। এটি ডান ঘূর্ণক পদার্থ। আর এর জন্য একে ডেক্সট্রোজ বলে। জলের থেকে কেলাসিত করলে গ্রুকোজ কেলাসে এক অণু জল থাকে। আর এই সোদক কেলাসের গলনাক 86°C।

অনার্চ্ প্রকাজের দুপ্রকার গঠন আকার হতে পারে। যাদের গলনাক্ষ, দ্রাব্যতা, ধ্রুবণ ঘূর্ণাংকের (Specific rotation) মধ্যে পার্থক্য আছে। এদের মধ্যে একটি গঠন বিশিষ্ট প্রকোজকে এ এবং অপরটিকে β প্রকোজের প্রনাভিক ধ্রুবণ ঘূর্ণাংকের পরিমাণ + 110° এবং β প্রকোজের প্রারভিক ধ্রুবণ ঘূর্ণাংকের পরিমাণ + 19°। সদ্য প্রভূত প্রকোজের জলীয় দ্রবণের ধ্রুবণ ঘূর্ণাংকের পরিমাণ তাড়াতাত্তি পরিবর্তিত হয়ে একটা সুনির্দিন্ট অবস্থায় (পরিমাণে) এসে পৌছায়। এই ব্যাপারটিকে মিউটারোটেশান (Mutarotation) বলে। যেমন এ ব্যাপারটিকে মিউটারোটেশান (Mutarotation) বলে। যেমন এ বিনাজের সদ্য প্রভূত জলীয় দ্রবণের ধ্রুবণ ঘূর্ণাংকের পরিমাণ + 110° থেকে কমশ কমে + 52·5°-এ এসে গৌছায়। আবার β প্রকোজের সদ্য প্রভূত জলীয় দ্রবণের ধ্রুবণ ঘূর্ণাংকের পরিমাণ + 19° থেকে বেড়ে + 52·5°-এ এসে গৌছায়। [90°C-এ ধ্রুবণ ঘূর্ণাংকের পরিমাণ + 19° থেকে বেড়ে + 52·5°-এ এসে গৌছায়। [90°C-এ মুকোজের জলীয় দ্রবণ থেকে কেলাসিত হয়। আাসিটিক আাসিড বা কোহল নাধারণ তাপমান্রায় এ প্রকোজে কেলাসিত হয়। আাসিটিক আাসিড বা কোহল নাধারণ তাপমান্রায় এ প্রকোজকে কেলাসিত করলে এ প্রকোজ এবং পিরিভিন থেকে সদ্য থেকে সদ্য প্রভূত প্রকোজকে কেলাসিত করলে এ প্রকোজ এবং পিরিভিন থেকে সদ্য থেকে সদ্য প্রভূত গ্লুকোজকে কেলাসিত করলে এ প্রকোজ পাওয়া যায়।]

অতএব দু প্রকার প্লকোজের যে কোন একটির জলীয় দ্রবণ অভিন্ন সামা মিশ্রণে (Equilibrium mixture) পরিণত হয়। অর্থাৎ ৫ প্লকোজ জলীয় দ্রবণে আংশিক β প্লকোজে এবং β প্লকোজ জলীয় দ্রবণে আংশিক ৫ প্লকোজে পরিণত হয়ে একটি সাম্যাবস্থায় উপনীত হয়। আর যার ফলে এই ধ্রবণ ঘূর্ণাংকের পরিমাণের প্রাস্ত্রান্ধ ঘটে। অর্থাৎ মিউটারোটেশান সংঘটিত হয়। ৫ ও β প্লকোজ বৃত্তাকার যৌগ এবং ৫ থেকে β বা β থেকে ৫ পরিবর্তন মধাবতী মৃত্ত শৃভ্যল যৌগ অ্যালভিহাইডুল (Aldehydrol) মাধ্যমে সংঘটিত হয়ে থাকে।

গ্লব্যেকান্ত ছাড়াও অন্যান্য বিজ্ঞারক মনোস্যাকারাইড ধেমন অ্যারাবিনোজ, ফ্লুকটোজ,

বিক্রিয়াসমূহ ঃ (1) প্রকোজ হলো শক্তিশালী বিজারক শর্করা (Reducing sugar) এবং প্রকোজকে ফেলিং দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ফেলিং দ্রবণ বিজারিত হয়ে লাল কিউপ্রাস অক্সাইডে পরিণত হয়। আন্মোনিয়াকৃত সিলভার নাইট্রেটকে (উলেনের বিকারক) প্রকোজ বিজারিত করতে পারে।

- (2) লবু ক্ষার দ্রবণের উপদ্বিভিত্তে মুকোজের গঠন বিন্যাসের পরিবর্তন হয়ে সমাবয়ব শর্করা ম্যানোজ ও ফুকটোজে পরিবত হয়। [লবরি দা রুইন ভন
- (3) সোডিয়াম পারদ সংকরের সাহায্যে গ্রুকোজকে (I) বিজারিত করলে হেক্সাহাইড্রিক কোহল সরবিটল (II) পারেয় যায়।

কিন্তু হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিড দিয়ে বিজ্ঞারিত কর**লে গ্রনেজ n**-হে**ন্সেনে** শরিবত হয়।

(4) মুকোজের সঙ্গে অ্যাসিটিক আনহাইড্রাইড্রের বিক্রিয়র পেণ্টাআ্রাসিটাইল শ্বিজে পাওয়া যায়। [Ac=CH_s·CO]

 $CH_2OH \cdot (CHOH)_4 \cdot CHO + Ac_2O \longrightarrow$

CH2OAc(CHOAc)4.CHO+AcOH

(5) গ্রুকোজের সঙ্গে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় গ্রুকোজ সায়ানো-ইাইড্রিন পাওয়া যায়।

CH₂OH(CHOH)₄·CHO+HCN→CH₂OH(CHOH)₄·CHCN

(6) গ্লুকোজের সঙ্গে হাইজুক্সিন্যামিনের বিক্রিরার অক্সিম পাওরা যার।
CH₂OH·(CHOH), ·CHO+NH₂OH →
CH₂OH(CHOH), CH=NOH+H₂O.

(7) মৃদু জারক দ্রব্য থেমন ব্রোমিন জলের সঙ্গে গ্রুকোজের বিক্রিয় গ্রুকোজ জারিত হয়ে গ্রুকোনিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

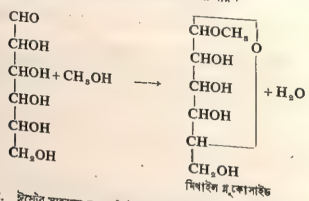
CH₃OH(CHOH)₄·CHO+[O] ——→ CH₃OH(CHOH)₄·COOH

শ্রুকোজকে নাইট্রিক অ্যাসিড জারিত করে C₆ ছিল্ফারীয় অ্যাসিড স্যাকারিক
আাসিডে পরিণত করে। এই বিভিয়য় কিছু পরিমাণে অকজালিক অ্যাসিডও
পাওয়া যায়।

CH₂OH·(CHOH).·CHO+[O] HNO₃ HOOC·(CHOH).·COOH

- ম্কোজের সঙ্গে ফিনাইল হাই
 ভাজিনের (আ্যাসিটক অ্যাসিও দুবলের)
 বিক্রিয়ায় য়্লকোসাজোন পাওয়া য়য়।
- 10. গ্রন্থাজের সঙ্গে ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইডের বিভিন্নার ক্যালসিয়াম মন্কোসেট $C_8H_{1\,2}O_8\cdot CaO$ পাওয়া যায়, যা জলে অতি দ্রবণীয় কিন্তু কোহলে আদ্রবণীয় ।

হাইড্রোক্লোরক আর্গাসড গ্যাসের (অর্নাদ্র) উপন্থিতিতে প্রকোজের সঙ্গে
ফিথানল (বা ইথানলের) বিক্লিয়ায় প্রকোসাইড পাওয়া বায় ।

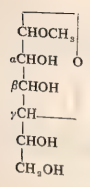


- 12. ঈশ্টের সাহাব্যে সন্ধান বিভিন্নার মুক্জেন্ত সহজেই ইপ্রানকে পরিপত হয়। $C_6H_{1\,8}O_6 \longrightarrow 2C_2H_5OH + 2CO_6$
- 13. গ্রুকোজ অণুতে অ্যালডিহাইড মূলক থাকা সত্ত্বেও গ্রুকোজ শিফ বিকারকের আসল রঙ ফিরিয়ে আনতে অক্ষম এবং সোডিরাম বাই-সালফাইটের সঙ্গে যুত্যৌগ
- গঠন ঃ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ে জানা যায় যে গ্লুকেনজের আণবিক সংকেত $C_6H_{1,9}O_8$ ।
- (2) অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে গ্লুকোজের বিক্রিয়ায় কেলাসাকার গ্লুকেজ পেণ্টাঅ্যাসিটাইল যৌগ পাওয় যায়। অতএব গ্লুকোজে পাঁচটা হাইড্রাক্সল মূলক আছে। গ্লুকোজ বেশ ছায়ী বৌগ বলে, কোন কার্বনে একাধিক হাইড্রাক্সল মূলক থাকতে পারবে না। অর্থাৎ পাঁচটি কার্বনে পাঁচটি হাইড্রাক্সল মূলক যুক্ত থাকবে।
- (3) হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড, হাইড্রাক্স্রিলাফিন ইত্যাদির ন্যায় কার্বনিল বিকারকের সঙ্গে প্লুকোজের বিভিন্নায় ষথাজ্যে সামানোহাইড্রিন, অক্সিম যৌগ প্রস্তুত হয়। অতএব প্লুকোজে একটি কার্বনিল মূলক আছে।
- (4) রোমিন জলের মত মৃদু জারক দ্রবা দিয়ে গ্রুকোজকে সহজেই জারিত করে সমসংখ্যক কার্বন বিশিষ্ট গ্রুকোনিক অ্যাসিডে পরিণত করা যায়। অভএব গ্রুকোজে অবন্ধিত কার্বনিল মূলকটি অবশ্যই অ্যালডিহাইড মূলক হবে।
- (5) মুকোজের (a) সঙ্গে হাইজোসায়ানিক অ্যাসিডের বিভিয়ার উৎপত্ম সায়ানোহাইত্রিনকে (b) আদু বিশ্লেষিত করলে হাইডেক্সি আাসিড (c) পাওরা

বার, যাকে লাল ফসফরাস ও হাইড্রোআরোডিক অ্যাসিড দিয়ে বিজারিত করলে n-হেন্টোয়িক অ্যাসিড (d) পাওয়া যার। অতএব গ্রুকোজ অণুটিতে কার্বন শরমাণুগুলি সরল শৃষ্পলে অবস্থিত এবং শৃষ্পলের একপ্রান্তে অ্যালডিহাইড মূলকটি অবস্থিত।

(6) মুকোজের যে সরল শৃত্থল গঠন প্রমাণ করা হলে। তা যে কোন আলিডোহেক্সোজের ক্ষেত্রেই প্রযোজ্য। এই সরল শৃত্থল গঠনে চারটি অসমমিত কার্বন পরমাণু আছে। সূতরাং $2^4 = 16$ টি সমাবরব হবে। এদের মধ্যে আটটি D শ্রেণীর যৌগ অর্থাং আট জ্যেড়া এনান্সিয়োমার ইবে। এই আটটি D শ্রেণীর সমাবরবের মধ্যে একটি গঠন বিন্যাস হবে D মুকোজের।

মুকেনজের গঠন বিশ্বাসঃ (-) আরাবিনোজকে কিলিয়ানি ফিশার বিকিয়া করলে এপিমার (+) প্রকাজ ও (+) ম্যানোজ পাওয়া যায়। (+) ম্কোজকে প্রকৃতিতে পাওয়া যায় আর প্রকৃতিতে প্রাপ্ত (+) প্রকোজকে ফিশার D-শ্রেণাজকে প্রকৃতিতে পাওয়া যায় আর প্রকৃতিতে প্রাপ্ত (+) প্রকাজকে ফিশার D-শ্রেণার যৌগ বলে ধরে নেন। ফিশারের এই সিদ্ধান্ত সতিত্য বলে পরে প্রমাণিত বয়েছে। অতএব (-) অ্যারাবিনোজ ও (+) ম্যানোজ উভয়েই D-শ্রেণা যৌগ। এখন অ্যারাবিনোজ হলো অ্যালডোপেন্টোজ। অ্যালডোপেন্টোজে তিনটি অসমমিত কার্বন আছে। অতএব 2°=8 বা চার জ্যোড়া এনান্সিয়েয়ায়র হবে। যেহেতু (-) ব্যারাবিনোজ D শ্রেণার যৌগ, অতএব চারটি L শ্রেণার যৌগ বাদ হবে। সূতরাং D (-) অ্যারাবিনোজের গঠন বিনাস হবে, নিমের যে কোন একটি (উলম্ব রেখার বার বা ডান প্রাণে অর্বান্থত বার (bar) হাইজ্জিল মূলকের অবস্থান সূচীত করে।



অসব অসকতি দ্ব করার জন্য টলেন স্থায়ী γ ল্যাকটোনের সঙ্গে সকতি রেখে গ্লেকাজের এবং গ্লেকোসাইডের পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট বৃত্তাকার গঠনের সক্ষে অভিনত দেন। এই পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট বৃত্তাকার গঠনের সপক্ষে কোন পরীক্ষালর ফল ছিল না। পরে হাওয়ার্থ (Haworth) হিস্ট এবং তাঁদের সহকর্মীরা গ্লেকাজের পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট বৃত্তাকার গঠনটি ভূল বলে প্রমাণত করেন।

তাঁরা প্রমাণ করেন বে. গ্রুকোসাইড হলো ছয় সদস্য বিশিষ্ট বৃত্তাকার যোগ বা

গ্নকোপাইরানোসাইড েকারণ ৫ পাইরান হলে। $\frac{5}{6}$ ্রী। তাঁদের পদ্ধতি

হলো—প্রথমে মুকোজের (i) সঙ্গে মিথানল ও হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড গ্যাসের বিকিয়ার মিথাইল মুকোসাইড (ii) প্রন্তুত করা। পরে এই মিথাইল মুকোসাইড-কে মিথাইল সালফেট ও ক্ষারের সাহাষ্যে টেট্রামিথাইল মিথাইল মুকোসাইডে (iii) পরিণত করা। এই টেট্রামিথাইল মিথাইল মুকোসাইডেকে হাইড্রোক্রোরিক আ্যাসিড দিয়ে আর্র বিশ্লোষত করে টেট্রামিথাইল মুকোজে (iv) পরিণত করে রোমিন নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করলে লাকটোন (v) পাওয়া যায়। এই লাকটোনকে মাইমিথারিরুমুটারিক আ্যাসিড (vi) পাওয়া বায়। এই লাকটোনকে মাইমিথারিরুমুটারিক আ্যাসিড (vi) পাওয়া বায়। বেহেতু এই মুট্রারিক আ্যাসিড পাইরানোসাইড বৃত্ত হবে।

CHOMe

$$H-COMe$$
 $H-COMe$
 $H-C-OMe$
 $H-C-OMe$

ঘরের তাপমানার ফিশার (Fischer) হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে প্রবের তাপমানার ফিশার (Fischer) হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে প্রবেকাজের সঙ্গে মিথানল রেখে দিয়ে বে মিথাইল গ্রুকোসাইড প্রলে প্রমাণিত হয়েছে করেন তা পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট বৃত্তাকার গ্রুকোসাইডকে (হাওয়ার্থ হিস্টের পদ্ধতি অনুসারে)। এই পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট বৃত্তাকার গ্রুকোসাইডকে গ্রুকোফুরানোসাইড বলে, কারণ ফিউরান হলো

বৃত্তাকার যৌগ।

এটা দেখা গেছে যে গ্লুকোজকে হাইপোরোমাইড দিয়ে জারিত করলে প্রথম

উৎপন্ন যৌগ যা পাওয়া যায় তা আসলে অন্থায়ী δ ল্যাকটোন, পরে সেটি শুয়ে

পূল্যাকটোনে পরিবর্তিত হয়ে য়য়। অতএব আণবিক গঠনে গ্লুকোজের প্রধান অংশ হলে।
রু ল্যাকটোনের মত বৃত্তাকার গঠন য় পাঁচটি কার্বন পরয়ালু ও একটি অক্সিজেন পরয়ালু দিয়ে গঠিত বা পাইরানোজ গঠন।

কেলাসিত গ্রুকোজের উপর এক্স-রে পরীক্ষায় জানা গেছে যে গ্রুকোজের গঠন ব্তাকার এবং পাইরানোজের নাায়।

ব্যবহার : রোগার এবং সাধারণের শক্তির প্রয়োজনে গ্লুকোজ খাদ্য হিসেবে প্রচুর পরিমাণে বাবহৃত হয়। আয়না প্রভৃতিতে (র্পালী আগুরণের জন্য) এবং সরবিটল ও ভিটামিন সি উৎপাদনে গ্লুকোজ বাবহৃত হয়। জ্যাম, জেলীতেও বাবহার

সনাজ্ঞকরণ ঃ (1) ফুটন্ত ফেলিং দ্রবণকে খ্রুকোজ বিজারিত করে লাল রঙের কিউপ্রাস অক্সাইড উৎপদ্ম করে এবং এতে ফেলিং দ্রবণের নীল রঙ অন্তর্গ্রেত হয়। (2) টলেনের বিকারকের সঙ্গে খ্রুকোজকে উক্তপ্ত করলে টলেন বিকারক বিজারিত হয়ে ধাতব রূপোয় পরিণত হয় যা টেস্টটিউবের গায়ে লেগে আয়নার মত দেখায়। (3) ফিনাইল হাইজ্রাজিনহাইজ্রোক্লোরাইডের আাসিটিক আয়নার দ্রবণের সঙ্গে খ্রুকোজকে গরম করলে হলুদ রঙের অদ্রাব্য ওসাজ্যোন পাওয়া ধায়, শার গলনাৰক 204°C। (4) প্লকোজে কস্টিক সোডা দ্রবণ যোগ করে উত্তপ্ত করলে প্রথমে হলুদ এবং পরে ধ্সর রঙে পরিবর্তন হয়।

মাত্রিক নিরূপণ ঃ জ্ঞাত মাত্রায় নির্দিষ্ট আয়তনের ফেলিং দ্রবণকে উত্তপ্ত
করে গরম অবস্থায় গ্রুকোজ দ্রবণ (বুরেটে নিয়ে) দিয়ে টাইট্রেট করা হয়, য়তক্ষণ
না পর্যস্ত ফেলিং দ্রবণের নীল রঙ অস্তহিত হয় । নিদেশক (Indicator) হিসেবে
মোথিলিন বু ব্যবহার করা হয় । মেথিলিন বু-কে গ্রুকোজ বর্ণহীন নরে । অবশ্য
স্বতক্ষণ পর্যস্ত ফেলিং দ্রবণ থাকবে ততক্ষণ মোথিলিন বু-কে গ্রুকোজ বিজ্ঞারিত করতে
পারবে না ।

ফুকটোজ, লিভুলোজ, ফুট স্থগার (ফলশর্করা) (Fructose, Laevulose, Fruit Sugar) $C_6H_{12}O_6$: ফুলের মধু, মধু, মিটি ফলের রসে, কোনে কোন গাছের মূলে ফুকটোজ পাওয়া যায়। এছাড়া গ্রুকোজের সঙ্গে যুত্ত অবস্থায় ইক্ষশ্র্বরায় পাওয়া যায়।

প্রস্তি ঃ ভালিয়া বা জেবুজালেম আর্টিচোক (Jerusalem Artichoke)
নামে গাছের কন্দকে সরু সরু করে কেটে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে আর্ট্র বিশ্লেষিত করে প্রচুর পরিমাণে ফুকটোজ উৎপাদন করা হয়।

এছাড়া ইক্ষুণ্ঠরাকে লবু সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সমাণবিক পরিমাণে গ্রুকোজ ও ফুকটোজ পাওয়া যায়।

অতিরিক্ত সালফিউরিক অ্যাসিডকে বেরিয়াম কার্বনেট দিয়ে প্রশমিত করা হয় এবং দ্রবণটিকে উৎপন্ন অদ্রাব্য বেরিয়াম সালফেটকে পরিস্লাবণ করে আলাদা করা হয় এবং দ্রবণটিকে গাঢ় করে ক্যালসিয়াম হাইডুক্সাইড যোগ করে ঠাণ্ডা করা হয়। এতে প্রায়় অদ্রাব্য ক্যালসিয়াম ফ্রুকটোসেট অধঃক্ষিপ্ত হয়ে পড়ে এবং দ্রবণে অধিক দ্রাব্য ক্যালসিয়াম ক্রুকটোসেটকে পৃথক মাকোসেট থেকে যায়। পরে পরিস্লাবণ করে ক্যালসিয়াম ফ্রুকটোসেটকে পৃথক করার পর জলে প্রলাভ্বত অবস্থায় রেখে কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস পরিচালিত করার পর জলে প্রলাভ্বত অবস্থায় রেখে কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস পরিচালিত করলে ক্যালসিয়াম কার্বনেট অধ্যক্ষিপ্ত হয়ে যায় এবং ফ্রুকটোজ দ্রবণে থেকে যায়। ব্যাকে গাঢ় করে ফ্রুকটোজের কেলাস মেশালে ফ্রুকটোজ দ্রবণ থেকে কেলাসিত

 $C_6H_{11}O_5OCa(OH) + CO_9 \rightarrow C_6H_{19}O_6 + CaCO_3 \downarrow$

ধর্ম ঃ ফুকটোজ মিটি সাদ যুক্ত সাদা কেলাসাকার পদার্থ। জলে সহজে দ্রাবা, কোহলে সম্প দ্রাবা এবং ইথারে অদ্রাবা। সলনাক 102°C এবং এই তাপাৰ্কে ফ্র্কটোজ বিরোজিত হয়। সদ্য প্রস্তুত <u>ফ্র্কটোজের</u> জলীয় দ্রবণের ধ্রুবণ ঘ্ৰা•ক − 133°, যা সময়ের সঙ্গে পরিবর্তিত হয়ে কমে অবশেষে − 92° স্থির সানে এসে পৌছায়। অর্থাৎ ফ্রকটোজের জলীয় দ্রবণের মিউটারোটেশান হয়। জ্বকটোৰ আলোক সক্ষিয় যৌগ এবং এটি বামঘূৰ্ণক যৌগ বলে একে লিভুলোজ বলা হয়। প্রাকৃতিক ফ্র্কটোজ হলো D শ্রেণীর যৌগ।

বিক্রিয়াসমূহ: (1) ফ্রনটোজ শব্তিশালী বিজারক পদার্থ এবং এটি ফেলিং দ্রবণ, অ্যামোনিয়াকৃত সিলন্তার নাইট্রেটকে বিজারিত করে।

(2) হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের সঙ্গে ফ্রুকটোজের বিভিন্নার ফ্রুকটোজ সারানোহাইভ্রিন পাওরা যায়।

CH₂OH(CHOH)₃CO·CH₂OH+HCN →

CH, OH CH₃OH(CHOH)₃C—OH

- (3) হাইছ্রাক্সনামিনের সঙ্গে ফ্রকটোজের বিক্রিয়ায় অক্সিম পাওয়া বায়। CH₂OH(CHOH)₈CO·CH₂OH+H₂NOH → $CH_{9}OH(CHOH)_{3}C(=NOH)CH_{9}OH + H_{9}O$
- (4) অ্যাসিটিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে ফিনাইল হাইড্রাজিনের সঙ্গে ফ্রুকটোজের বিভিয়ার ওসাজোন পাওর। বার, সেটি গ্রুকোসাজোনের সঙ্গে অভিন্ন বৌগ।
- (5) ফ্রুকটোজকে রোমিন জল দিয়ে জারিত করা বায় না, কিন্তু নাইট্রিক আাসিড ফ্রকটোজকে জারিত করে ট্রাই-হাইড্রাক্স প্রটোরিক আাসিড, টারটারিক আাসিভ ও গ্লাইকোলিক আাসিভ পাওয়া ষাস্ত্র।
- (6) সোডিয়াম পারদ সংকরের সাহাযো <u>ফ্</u>কটোজকে বিজারিত করলে হেক্সাহাইড্রিক কোহল সর্রবিটল পাওয়া যায়।

CH₂OH · (CHOH)₃CO · CH₂OH + 2H →

(7) হাইড্রোক্লোরক আাসিড গ্যাসের উপন্থিতিতে মিধাইল কোহলের সঙ্গে জ্কটোজের বিভিন্নার মিথাইল জ্কটোসাইড পাওয়। বায়।

(৪) ঈস্টের সাহায়ে ফ্রুকটোজের জলীয় দ্রবণকে সন্ধান বিক্লিয়া করালে ইথানল পাওয়া যায়।

 $C_6H_{13}O_6 \rightarrow 2C_2H_5OH + 2CO_2$

অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে ফুকটোজের বিক্রিয়ায় ফুকটোজ পেন্টাআসিটেট পাওরা ষায়। [Ac = CH_sCO]

 $C_6H_{12}O_6 + 5Ac_2O \rightarrow C_6H_7O(OAc)_6 + 5AcOH$

সঠিনঃ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আপ্রবিক পুরুত্ব নির্ণয়ে জানা বায় বে ফ্রকটোজের আণবিক সংকেত C₆H_{1 2}O₆।

(2) অ্যাসিটিক আনহাইড্রাইডের সঙ্গে ফ্রুকটোজের বিভিয়ায় পেণ্টাজ্যাসিটেট পাওয়। যায়। অতএব ফ্র্কটোজে পাঁচটি হাইড্রাক্সল মূলক আছে। এবং ষেহেতু ফ্রকটোজ বেশ স্থায়ী যৌগ। অতএব কোন কার্বনে একাধিক হাইড্রাক্সল মূলক নেই। [Ac=CH,CO]

 $C_6H_{12}O_6 + 5Ac_2O \rightarrow C_6H_7O(OAc)_6 + 5AcOH$

(3) ফ্রকটোজের সঙ্গে হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় সায়ানোহাইড্রিন এবং হাইডুক্সিল্যামিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অক্সিম পাওয়া যায়। অতএব ফুকটোজে কার্বনিল মূলক আছে। আবার যেহেতু ফুকটোজকে ব্রোমন জল দিয়ে সহজে জারিত করা যায় না এবং নাইট্রিক অ্যাসিডের সাহায্যে জারিত করলে যে জৈব স্যাসিডের মিশ্রণ পাওয়া যায় তাদের প্রত্যেকের অণুতে অবস্থিত কার্বন পরমাণু সংখ্যা জ্কটোজ অনুতে অবস্থিত কার্বন পরমানুর সংখ্যা থেকে কম। অতএব জ্বকটোজে অবিহত কাৰ্বনিল মূলকটি কিটোন মূলক।

(4) ফুকটোজের (a) সঙ্গে হাইভ্রোসায়ানিক আাসিডের বিক্রিয়ায় উৎপদ্ম সায়ানোহাইড্রিনকে (b) আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে যে হাইড্রাক্স আ্যাসিড (c) পাওরা যায়, তাকে লাল ফ্সফরাস ও হাইড্রোআয়োডিক অ্যাসিড দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে n-বিউটাইল মিথাইল অ্যাসিটিক অ্যাসিড (d) পাওয়া যায়। অতএব ফুকটোজ অণুতে অবস্থিত কার্বন পরমাণুগুলি সরল শৃঙ্খলে বর্তমান এবং শৃঙ্খলে দ্বিতীয় কার্বন প্রমাণু হবে কার্বনিল মূলকের কার্বন প্রমাণু। সূতরাং ফ্রকটোঞ্জের সরল

শৃত্থল গঠন হবে নিমুরুপ ঃ CH. CH₂OH CH₂OH CH.OH CHCOOH HI/P (লাল) C=0H₂O CN CH. CHOH СНОН --→ СНОН CH₂ CHOH СНОН СНОН CHOH CH. CHOH СНОН CH₂OH ĊH, CH₂OH CH₂OH (c) (d) (b) (a)

ষে কোন কিটোহেক্সেন্ডের গঠন হবে (a) ন্যায়। এই গঠনে তিনটি অসমমিত কার্বন পরমাণু আছে। অতএব $2^s=8$ টি সমাবয়ব পাওয়া যাবে। অর্থাৎ চার জ্যোড়া এনান্সিয়োমার পাওয়া যাবে। এর মধ্যে চারটি $\mathbf D$ শ্রেণী যৌগ এখং এদের আয়নার প্রতিচ্ছবিগুলি $\mathbf L$ শ্রেণীর যৌগ হবে।

স্কুকটোজের গঠন বিশ্বাস ঃ ছ্রকটোজ থেকে প্রাপ্ত ওসাজোন এবং স্কুকেজে থেকে প্রাপ্ত ওসাজোন অভিন্ন যৌগ। ওসাজোন প্রস্তুতিতে ছ্রকটোজ বা স্কুকেজের C-1 এবং C-2 কার্বন পর্মাণু কেবল জড়িত থাকে। অতএব গ্রুকোজ এবং ছ্রকটোজের অবশিক্ত অংশের গঠন বিন্যাস অভিন্ন হবে (অর্থাৎ C-3 থেকে C-6 পর্যন্ত)।

সরল শৃত্থল গঠন দিয়ে ফ্র্কটোজের সকল ধর্মের যথায়থ ব্যাখ্যা মেলে না। বেমন দু প্রকার মিথাইল ফ্র্কটোসাইড পাওয়া যায় এবং ফ্র্কটোজের জলীয় দ্রবণের মিউটারোটেশান হয়। যদিও দু প্রকার ফ্রকটোজ পাওয়া যায় না। কেবলমাত ৪ ফ্রকটোজ পাওয়া যায়।

হাইড্রাক্লোরক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে মিথানলের সঙ্গে ক্র্কটোজের (I) বিক্রিয়ার মিথাইল ক্র্কটোসাইড (II) পাওয়া যায়, যা মিথাইল সালফেট ও ক্ষারের সঙ্গে মিথাইল ক্রির্টার্মথাইল মিথাইল ক্র্কটোসাইড (III) উৎপন্ন করে। টেট্রামিথাইল ক্রিকটোসাইডকে হাইড্রাক্লোরক অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে টার্টামিথাইল ক্র্কটোজ (IV) পাওয়া যায় যাকে জ্যারিত করলে ট্রাইমিথাক্স গ্র্টারিক অ্যাসিড (V) এবং ডাইমিথাক্স সাকসিনিক অ্যাসিড (VI) পাওয়া যায়। অতএব ফ্রকটোজের বৃত্তাকার গঠন হবে ছয় সদস্য বিশিক্ষ অর্থাৎ পাইরানোজ গঠন।

ব্যবহার ঃ মিন্টি থাবার প্রমূতিতে ব্যবহৃত হয়। বহুমূত্র রোগাক্রান্ত ব্যক্তিদের তিনির পরিবর্তে ফুকটোজ দেওয়া হয়ে থাকে।

সনাক্তকরণঃ (1) ফেলিং দ্রবণ এবং অ্যামোনিয়াকৃত সিলভার নাইট্রেট দ্রবণকে ফ্রকটোজ বিজ্ঞারিত করতে পারে। (2) প্রকোজের মত অভিন্ন ওসাজোন ফ্রকটোজ উৎপন্ন করে। কিন্তু ফ্রকটোজকে রোমিন জল দিয়ে জারিত করা যায় না। (প্রকোজ থেকে পার্থকা)

মাজিক নিরূপণ ঃ গ্রুকোন্ডের ন্যায় একই পদ্ধতিতে ফেলিং দ্রবণের সাহায্যে ফ্রুকটোল্লের পরিমাণ নিরূপণ করা হয়।

শ্বিকোসাইড ঃ প্রক্রেজর গঠন ব্রুক্তার হলে, এতে আলেডিহাইড ম্লকটি আর থাকে না। এই আলেডিহাইড ম্লকের কার্বনের C-1 সঙ্গে C-5 কার্বন পরমাণুট যুক্ত থাকে অক্সিজেন পরমাণুর মাধ্যমে। এতে বৃত্তে মোট ছয়টি পরমাণু থাকে (5টি কার্বন ও একটি আক্সজেন)। অবশ্য বৃত্তিতে 5টি পরমাণুও থাকতে পারে (4টি কার্বন ও একটি আক্সজেন)। বৃত্তে ছয়টি পরমাণু থাকলে তাকে পাইরানোজ বৃত্ত বলে, আর পাঁচটি পরমাণু থাকলে ফুরানোজ বৃত্ত বলে। বৃত্তাকার গঠন হলে তাইকোসাইডিক (Glycosidic) হাইড্রাক্সল মূলক যুক্ত থাকে। এই হাইড্রাক্সল মূলকটিকে মূলকের হাইড্রোজেন পরমাণুটি আলকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে তাকে আক্সজেনের সঙ্গে C-1 পরমাণুটি যোলকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে তাকে আক্সজেনের সঙ্গে C-1 পরমাণুটি যোলকাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে তাকে আক্সজেনের সঙ্গে C-1 পরমাণুটি যে ব্যাক্সক দিয়ে যুক্ত তাকে গ্রাইকোসাইডিক যোককটির (Glycosidic bond) বলে। বৃত্তাকার গঠন হলে এই C-1 পরমাণুটি অসমমিত হয়ে পড়ে। ফলে দু প্রকার গ্রন্থকাজ এবং গ্রন্থকোসাইড হয়। একটিকে এ এবং অপরটিকে β সমাবয়ব বলে।

সেরকম ফ্রুকটোজের বেলার

ভাইস্থাকারাইড সমূহ (Disaccharides)

ভাইস্যাকারাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে দুই অণু মনোস্যাকারাইড পাওয়া যায় প্রতি অণু ডাইস্যাকারাইড থেকে।

$$C_{12}H_{22}O_{11}$$
 (ইক্ শর্করা) — $C_6H_{12}O_6$ (গ্লুকেন্ডি) + $C_6H_{23}O_6$ (ফ্রুকেন্ডি) •

$$C_{12}H_{22}O_{11}$$
 (মলটোজ) $\xrightarrow{H_2O}$ $C_6H_{22}O_6$ (মুকোজ)

$$C_{12}H_{22}O_{11}$$
 (ল্যাকটোজ) $\xrightarrow{H_2O}$ $C_6H_{12}O_6$ (মুকোজ) + ত $_6H_{12}O_6$ (মুকোজ) + ত $_6H_{12}O_6$ (গ্যাকাকটোজ)

ভাইস্যাকারাইডগুলিকে দুই শ্রেণীতে ভাগ করা যায়। যেমন (i) অবিজারক (Non reducing), (ii) বিজ্ঞারক (Reducing) শর্করা ৷ বারা ফেলিং দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করতে পারে না তাদের অবিজ্ঞারক শর্করা এবং যারা ফেলিং দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করতে পারে, তাদের বিজ্ঞারক শর্করা বলে। চিনি বা ইন্দু শর্করা অবিজারক শর্করা। মলটোজ বিজারক শর্করা। ভাইস্যাকারাইডগুলি মিষ্টি স্থাদযুক্ত কেলাসাকার পদার্থ এবং জলে দ্রাব্য। ডাইস্যাকারাইডগুলির মধ্যে ইক্ষু শর্করা বা চিনি প্রকৃতিতে সবচেয়ে বেশি পরিমাণে পাওয়া যায়। এর পরের <mark>স্থানে আছে</mark> ল্যাকটোজ, যে কোন'গুনাপায়ী জীবের দুধে পাওম্ব। যায়। আর মলটোজকে সয়াবিনে ' পাওরা বায় অম্প পরিনাণে। আর সেলুলোজকে নির্মন্ত্রত আর্দ্র বিপ্লেষণে

ভাইস্যাকারাইডে উপস্থিত দুটি মনোস্যাকারাইড অংশ (Unit) দুটি অ্যাসিটাল বা গ্লাইকোসাইডে পরিণত হয়ে থাকে। এতে একটি মনোস্যাকারাইডের গ্লাইকো-সাইডিক হাইড্রাক্সন মৃলকের সঙ্গে অপর মনোস্যাকারাইডের যে কোন একটি হাইড্রাক্সন মৃলকের মধ্যে জলের অণু বিযুক্ত হরে ডাইস্যাকারাইড উৎপদ্ম হয়। যথন দুটি মনো-সাকারাইড অংশের প্রত্যেকটির গ্রাইকোসাইডিক হাইড্রন্সিল মূলকের মধ্যে বিক্রিয়ার ফলে জলের অনু বিবৃদ্ধ হয়ে যে ডাইস্যাকারাইড পাওয়া **যার তাকে অবিজারক শর্করা** বলে। এই রকম ডাইস্যাকারাইডে বিজারক অংশ থাকে না। বেমন চিনি (ইক্ষু শর্করা) একটি মবিজারক শর্করা। আধার একটি মনোস্যাকারাইভ অংশের গ্রাইকোসাইভিক হাইড্রন্থিন ম্নকের সঙ্গে অপর মনোস্যাকারাইড অংশের গ্রাইকো**সাই**ডিক হাইড্রা**প্সল** ব্যতীত অপর যে কোন একটি হাইড্রিবল মূলকের মধ্যে জলের অণু বিষ্**ত হয়ে যে** ভাইস্যাকারাইড পাওরা ধায় তাকে বিজ্ঞারক ভাইস্যাকারাইড বলে। কারণ এই ভাইব

স্যাকারাইড অণুতে তখনও একটি গ্লাইকোসাইডিক হাইড্রাক্সন মুক্ত অবস্থায় বর্তমান থাকে। যেমন মলটোজে।

স্থাক্রেণজ, ইক্ষু শর্করা, চিনি (Sucrose, Cane sugar, Sugar) $C_{1\,2}H_{2\,2}O_{1\,1}$ ঃ আথ থেকে সাধারণত সুক্রোজ বা চিনি প্রস্তুত করা হয়। অবশ্য জার্মানীতে বীট (Beet) থেকে সুক্রোজ প্রস্তুত করা হয়। ভারতবর্ষে চিনির ব্যবহারে বেশ প্রাচীন। দৈনন্দিন ব্যবহারে চিনি অত্যন্ত গুরুত্বপূর্ণ স্থান অধিকার করে আছে।

শিলোৎপাদনঃ গ্রীঘ প্রধান দেশে আধ থেকে চিনি প্রস্তুত করা হয়। জার্মানীতে (শীত প্রধান দেশে) বীট থেকে চিনি প্রস্তুত করা হয়। নিয়লিখিত প্রক্রিয়ায় আধ থেকে চিনি প্রস্তুত করা হয়।

(1) আখ থেকে রস নিক্ষাশন ঃ চাষের জমি থেকে পরিণত আখ কেটে তাড়াতাড়ি চিনির কলে পাঠান হয়। চিনির কলে আখকে টুকরো টুকরো করে কেটে রোলারে পিষে রস নিক্ষাশন করে নেওয়া হয়। উৎপক্ষ আথের ছিবড়েতে জল ছিটিয়ে আবার রোলারের সাহাযো অবশিষ্ট সুক্লোজকে নিক্ষাশন করা হয়। এখন আথের

ষে ছিবড়ে পাওয়া যার তাকে ব্যাগাসে (Bagasse) বলে, যা কলে জালানী হিসেবে সাধারণত ব্যবহৃত হয়। অনেক জারগার ব্যাগাসে থেকে সেলোটেক্স নামে একরকম কছ কাগজ প্রস্তুত করা হয়। আথের এই রসে 14·25% সুক্রোজ থাকে। এছফ্টা সামান্য জৈব আর্গিসড়, প্রোটিন, অজৈব লবণ ও রজন পদার্থ এবং অদ্রাব্য পদার্থ এই রসে পাওয়া যায়। এই রসকে কোন পাত্রে ন্দ্রির অবস্থায় রেখে অপেক্ষাকৃত ভারী অদ্রাব্য পদার্থকে থিতিরে ফেলে উপর থেকে রসকে পাম্প করে স্টিল ট্যাব্দে

ভেকিকেশান (Defication) । স্টিল ট্যাব্দে এই রসে 2:3% চুন
মিশিরে বাম্প দিরে গরম করা হয়। এতে জৈব অ্যাসিডগুলি অদ্রাব্য ক্যালসিয়াম
লবণে পরিণত এবং স্রোটন ও রশ্বন পদার্থগুলি তল্পনের (Coagulation) স্বার্ম
অধ্যক্ষিপ্ত হয়। পরিস্রাবণ করে এদের দৃর করা হয় এবং প্রাপ্ত রসকে এরপর
কার্বনেশান (Carbonation) করা হয়।

কার্বনেশান ঃ পরিমুত রসের মধ্যে কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস পাঠান হয়।
এতে অতিরিক্ত চুন ক্যালসিয়াম কার্বনেট হিসেবে অধ্যক্ষিপ্ত হয় এবং ক্যালসিয়াম
প্রবাসেট (চুন ও স্কোজ দ্রবদের মধ্যে বিক্রিয়ায় উৎপল্ল) থেকে স্কোজকে মৃক্ত করে
এবং ক্যালসিয়ামক ক্যালসিয়াম কার্বনেট হিসাবে অধ্যক্ষিপ্ত করে। পরিম্রাবণ করে
ক্যালসিয়াম কার্বনেটকে দ্র করা হয়।

বিরঞ্জিত করা (Decolourisation) ঃ এই পরিমূত রসের মধ্যে সালফার ডাই-অক্সাইড গ্যাস পরিচালিত করা হয়। এই প্রক্রিয়াকে সালফাইটেশান (Sulphitation) বলে। সালফাইটেশানের ফলে রসের লালচে রং প্রায় চলে য়ায় এবং অরশিন্ট চুনকে অনাব্য কালিসিয়াম সালফাইট হিসেবে সম্পূর্ণ অপসারিত করে। পরিস্রাবণ করে ক্যালসিয়াম সালফাইটকে অপসারিত করা হয়। অনেক দেশে রসের লালচে রংটা বির্মাঞ্জত করার জন্য অস্থি অসমর (Bone char) বা দলা পাকানো (Granulated) কার্বনের শুরের মধ্য দিয়ে রস প্রবাহিত করে নেওয়া হয়।

রসকে গাড়ীকৃত করা এবং কেলাসিত করা (Concentration and crystallisation) ও এই পরিষ্কার রসকে অনুপ্রেষ প্যানে (Vaccuum pan) বিয়ের বাস্প দিরে উত্তপ্ত করে গাঢ় করা হয়। এই রকম অনুপ্রেষ প্যান পর পর অপর একটি অনুপ্রেষ প্যানে এই গাঢ় রসকে নিয়ে বাস্প দিরে উত্তপ্ত করে। পরে অপর একটি অনুপ্রেষ প্যানে এই গাঢ় রসকে নিয়ে বাস্প দিরে উত্তপ্ত করে । পরে

করা হয়, য়ভক্ষণ না পর্যন্ত কেলাসিত হতে আরম্ভ হয়। এই সময় এই গাঢ় রসকে একটি পাতে নিয়ে কেলাসিত করা হয়। কেলাসন সম্পূর্ণ হলে শেষ দ্রব (Mother liquor) সমেত চিনিকে (কেলাস) ম্যাসেকুইট (Massecuite) বলে। একে আল্ট্রাসেন্ট্রিফউজে (Ultra centrifuge) নিয়ে কেলাসের থেকে শেষ দ্রবকে পৃথক করা হয়। এই শেষ দ্রবকে চিটে গুড় (Molasses) বলে। প্রাপ্ত চিনিডে তথন একটা বাদামী রং এবং একটা বিশেষ গন্ধ থাকে। একে অবিশৃদ্ধ চিনি (Raw sugar) বলে। এই চিনিকে আথের রসে গলিয়ে চুন যোগ করার শর কার্বনেশান এবং সালফাইটেশান করার পর অন্থি অঙ্গার শুরের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত করার শর গাঢ়ীকৃত করা হয়। এই গাঢ় রসকে কেলাসিত করলে বিশৃদ্ধ বর্ণহীন ও গদ্ধহীন চিনি

চিনি শিস্পে উৎপল্ল চিটেগুড় কোহল শিস্পে ব্যবহৃত হয়। এছাড়া এটি গোখাদ্য হিসেবেও ব্যবহার করা হয়।

বীট থেকে ঃ পরিপুষ্ট বটিকে ধুয়ে পরিষ্কার করে পাতলা পাতলা করে কেটে জলে ফুটিয়ে রস নিষ্কাশিত করা হয়। এই রসে চুন যোগ করার পর কার্বনেশান করা হয়। পরে সালফাইটেশান ও গাঢ়ীকৃত করে চিনি কেলাসিত করা হয় (মেমনকরা হয় আখের রস থেকে)।

ধর্ম ঃ চিনি মিন্টি বাদযুত্ত বর্ণহীন কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 180°C।
জলে দ্রার্য। কোহলে বশ্প দ্রার্য, কিন্তু ইথারে অদ্রার্য। চিনি বা সুক্রোজের জলীয়
দ্রবণ ডান ঘূর্ণক পদার্থ। এর ধ্রবণ ঘ্র্ণাক্ষের পরিমাণ + 66.5°। গলনাক্ষের
উপর চিনিকে উত্তপ্ত করলে এটি লালচে রঙের পদার্থে পরিণত হয়। একে ক্যারামেল
(Caramel) বলে। চিনিতে খন সালফিউরিক অ্যাসিড ধ্যোগ করলে কালো হয়ে
বায়। যাকে ধুয়ে শুকিয়ে নিলে বিশুদ্ধ কার্বন পাওয়া যায়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ (1) সুক্রোজ বা চিনি অবিজ্ঞারক শর্করা। কারণ এটি রাসায়নিক ধর্ম ঃ (1) সুক্রোজ বা চিনি অবিজ্ঞারক শর্করা। কারণ এটি ফেলিং দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করতে পারে না। অক্সিম, সায়ানোহাইছিন বা ওসাজোন ইত্যাদি সুক্রোজ উৎপদ্র করে না এবং সুক্রোজ মিউটারোটেশান দেখায় না। অতএব সুক্রোজে অবস্থিত গ্লুকোজ অংশের অ্যালডিহাইড এবং ফ্রুকটোজ অংশের কিটো মূলক মুক্ত অবস্থায় নেই।

(2) সুক্রেজের সঙ্গে কলিচুনের বিক্রিয়ার ক্যালসিয়াম সুক্রোসেট $C_{13}H_{23}O_{11}$ • $3CaO.6H_3O$ পাওয়া মায়। স্ট্রনসিয়াম ও বেরিয়াম হাইড্রস্কাইডের সঙ্গে অনুরূপ সুক্রোসেট উৎপক্ষ করে।

(3) দুকোন্সকে লঘু হাইড্রোক্লোরিক আাসিভের সাহাযো আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সমাণবিক পরিমাণে D(+) গ্রুকোজ এবং D(-) ফ্রুকটোজ পাওরা যায় ৷ সুকোজ ভান ঘূর্ণক পদার্থ ([4D] = +66·5°)। সুক্রোজের আর্দ্র বিশ্লেষণ চলাকালে সমর্বতিত আলোক রশ্মির ঘূর্ণন ডান দিক থেকে বাঁ দিকে পরিবর্তিত হয়। কারণ উৎপ<mark>র্</mark>ষ ঞ্কটোজ সমর্বতিত আলোক রশ্মির তলকে গ্লুকোজের ভান দিকে বোরানো কোণের পরিমাণ থেকে অনেক বেশি বা দিকে ঘোরাতে পারে। যা সহজে পোলারিস্কোপ ষম্ভ দিয়ে লক্ষ্য করা যায়। আর সমবাত্তিত আলোক রশ্মির তলের ঘূর্ণনের দিকে পরিবর্তনের জন্য এই সুকোজকে ইন্ভারটেড সুগার (Inverted sugar) বলে এবং এই প্রক্রিয়াকে - চিনির ইনভারশান (Inversion of cane sugar) বলে। এই ইনভারণান ইনভারটেজ (Invertase) নামে উৎসেচক দিয়ে সংঘটিত করান যায়।

$$C_{12}H_{22}H_{11} + H_{2}O$$
 ন্য আদিড $C_{6}H_{12}O_{6} + C_{6}H_{12}O_{6}$ বা ইনভারটেজ $D(+)$ মুকোজ $D(-)$ ফুকটোর্জ $[\mathcal{L}]_{D}^{20} = +52^{\circ}$ $[\mathcal{L}]_{C}^{20} = -92^{\circ}$

ইনভাট সুগার
[১]
$$\frac{1}{2}$$
 $\frac{1}{2}$
 $\frac{1}{2}$

স্বক্রোবেজর গঠন : (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ এবং আণবিক গুরুত্ব নির্ণয়ে জানী যায় বে, সুক্রোজের আর্ণাবক সংকেত $\mathbf{C_{12}H_{22}O_{11}}$ ।

- (2) সুক্রোজ হলো ডাই-স্যাকারাইড। কারণ লঘু হাইড্রোক্লোরক অ্যাসিডের সাহাব্যে সুক্রোজকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সমাণবিক পরিমাণে D(+) গ্লুকোজ এবং
- (3) গ্লেজ এবং ফ্রুকটোজ উভয়েই বিজারক শর্করা এবং প্রত্যেকে ফেলিং দ্রবণ এবং টলেন বিকারককে বিজ্ঞারিত করতে পারে। কিন্তু আর্দ্র বিশ্লেষণের আর্গে সুক্রোজে এমন কোন বিক্লিয়া দেখার না যাতে বোঝা যায় এতে কার্বনিল মূলক আছে !
- (4) ষেহেতু সুকোজ অবিজ্ঞারক শর্করা, অতএব সুকোজে গ্রহেকাজ ও ফ্রুকটো^জ অংশ দৃটি পরস্পরের সঙ্গে বিজারক মৃলকের (গ্লাইকোসাইভিক হাইড্রাক্সল মৃলক) মাধ্যমে সংযুক্ত। এই দুটি অংশে ত্রিমাত্রিক সংযোগ চারভাবে হতে পারে। যেমন

$$\beta(\mathbf{D})$$
 * $\beta(\mathbf{D})$

$$\beta(D)$$

*

*(D)

*

 $\beta(D)$

*

 $\beta(D)$

প্রমাণ যা পাওয়া যায় তাতে বঁলা যায় যে, সুক্রোব্দে $\boldsymbol{\kappa}$ প্রন্কোক্ত $\boldsymbol{\beta}$ ফ্রন্কটোব্দের সঙ্গে সংযুক্ত আছে।

- (5) সুক্রোজকে সম্পূর্ণভাবে মেথিলেশান করলে এর থেকে অক্টা-মিথাইল সুকোজ পাওয়া যায়। যাকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে টেট্রামিথাইল প্রন্কোজ এবং টেট্রামিথাইল প্রন্কটোজ পাওয়া যায়। টেট্রামিথাইল প্রন্কাজকে জারিত করলে জাইলো ট্রাইমিথাস্থ্যপ্রত্নির আাসিড পাওয়া যায়। অতএব এটি অবশাই 2:3:4:6 টেট্রামিথাইল প্রন্কোজ এবং ছয় সদস্য বিশিষ্ট (পাইরানোজ)। অপরপক্ষে টেট্রামিথাইল প্রন্কটোজকে জারিত করলে বাম ঘূর্ণক ডাইমিথাক্স সাকসিনিক আ্যাসিড পাওয়া যায় এবং প্র্টারিক অ্যাসিড জাতক পাওয়া যায় না। সূতরাং এটি হবে 1:3:4:6 টেট্রামিথাইল প্রন্কটোজ এবং পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট (ফুরানোজ)।
- (6) মলটেজ (Maltase) সুক্রোজকে আর্র বিশ্লেষিত করতে পারে। অতএব সুক্রোজে

 নেকাজে এবং থেহেতু আর্র বিশ্লেষণে উৎপল প্রকোজের মিউটারোটেশান কমের দিকে হয়, অভএব এর থেকে বলা যায় যে আর্র বিশ্লেষণে প্রথমে

 য়্বোজ উৎপল হয়।

বে উৎসেচক β মিথাইল ফ্রকটোসাইডকে আর্ন্ন বিশ্লেষিত করতে পারে, সেটি সুকোজকেও আর্ন্ন বিশ্লেষিত করতে পারে। অতএব সুকোজে অবন্থিত ফ্রকটোজ অংশটি β রূপে আছে।

উপরোক্ত যুক্তিগুলির সাহাযো বলা যায় যে, সুক্লোজের গঠন নিম্নরুপ হবে।

সংশ্লেষণ দিয়ে সুক্রোজের এই গঠনকে সুনিদিষ্টভাবে প্রমাণ করা যায়। 1:2
আনহাইড্রে ২(D) গ্লুকোপাইরানোজ ট্রাই-আর্গিসটেট এবং 1:3:4:6 টেট্রা Oআর্গিসটাইল (D) ফ্রুকটোফুরানোজকে সীল করা টিউবে নিয়ে উত্তপ্ত করলে যে
উৎপন্ন পদার্থ পাওয়া যায় তাকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সুক্রোজ পাওয়া যায়।

ব্যবহার: । চা, কফি এবং খাদ্যদ্রব্যকে মিষ্টি করতে চিনি ব্যবহৃত হয়।

এছাড়া জ্ঞাম, জেলী আচারে, শাঁতল পানীর প্রস্তৃতিতে এবং মিস্টান্ন প্রস্তৃতিতে প্রচুর পরিমাণে চিনি ব্যবহৃত হর। বিশেষ ধরনের কাগজ্ব ও আঠা প্রস্তৃতিতেও চিনি ব্যবহার করা হয়ে থাকে।

সনাক্তকরণঃ (1) ফেলিং বা টলেন বিকারককে সুক্রোজ বিজারিত করতে পারে না। তবে চিনিকে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে উৎপর্ম পদার্থ ফেলিং বা টলেন বিকারককে বিজারিত করতে পারে। (2) খন সালফিউরিক অ্যাসিড যোগ করলে চিনি কালো হয়ে যায়। (3) চিনি ওসাজ্যেন বা সায়ানে। হাইড্রিন বা অক্সিম উৎপন্ন করে না।

মলটোজ (Maltose) বা মণ্ট সুগার (Malt sugar) $C_{12}C_{29}O_{11}$ থেওসার সমৃদ্ধ শসাদানা বা আলুকে অধিক তাপে বাঙ্গা দিয়ে সেদ্ধ করে, শ্বেডসারকে (Starch) আলাদা করে, জল দিয়ে দিয়ে কোলয়ডাল দ্রবণ প্রস্তুত করা হয়। একে মাশ (Mash) বলে। 51°C-এ মাশের সঙ্গে মণ্ট গুড়ো মেশালে, মণ্টে অবন্থিত উৎসেচক ভারাসটেজ শেতসারের উপর বিক্রিয়া করে একে মলটোজে পরিপ্ত করে। এই বিক্রিয়ার কিছুটা ডেক্সট্রিনও পাওয়া বায়। মলটোজ জলে দ্রাব্য। শ্বেডসারকে মলটোজে পরিপ্ত করার পর ভারাসটেজকে উত্তপ্ত করে বিনস্ট করা হয়।

$$(C_6H_{11}O_5)_n + n/2 H_2O \xrightarrow{\text{Gistrick}} n/2 C_{13}H_{32}O_{11}$$

মলটোজ মিটি বাদমুন্ত সাদা কেলাসাকার পদার্থ। জলে দ্রাব্য। গলনাক 160°165°C। ডান ঘূর্ণক যৌগ। মলটেজ নামে উৎসেচক (যা ঈস্টের কোষ প্রাচীরে
পাওরা যায়) বা হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড মলটোজকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে দুই অণ্

D(+) মুক্রোজে পরিণত করে। মলটোজ ফেলিং দ্রবণ বা টলেন বিকারকর্ফে
বিজ্ঞারিত করতে পারে। অতএব এটি বিজ্ঞারক শর্করা। এটি অক্সিম, ওসাজ্ঞোন
উৎপাস করতে পারে এবং মিউটারোটেশান দেখায়। মলটোজ হলো 4২(D)
প্রকোপাইরানোসাইল ২(D) মুকোপাইরানোসাইড।

ল্যাকটোজ, মিৰু স্থগার (Lactose, Milk sugar) $C_{12}H_{22}O_{11}$ ইন্যপায়ী জীবের দুধে ল্যাকটোজ পাওয়া যায়। যার থেকে এর নামকরণ হয়েছে ল্যাকটোজ। দুধের ঘোল বা ছানার জল থেকে ল্যাকটোজ প্রতুত করা হয়।

ল্যাকটোজ মিন্টি বাদযুক সাদ। কেলাসাকার পদার্থ। জলে দ্রাব্য এবং জলীয় দ্রবণ ডান ঘূর্ণক পদার্থ। গলনাক্ষ 203°C। অ্যাসিড বা ল্যাকটেজ (Lactase) নামে এক প্রকার উৎসেচক দিয়ে ল্যাকটোজকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সমাণবিক পরিমাণে D(+) প্রকোজ এবং D(+) গ্যালাকটোজ পাওয়া বার। ল্যাকটোজ বিজারক শর্করা এবং অক্সিম, সামানোহাইড্রিন, ওসাজোন ইত্যাদি উৎপন্ন করে এবং মিউটারোটেশান দেখার। দু রক্মের ল্যাকটোজ পাওয়া বার ১ ও β ।

পলিস্থাকারাইড সমূহ (Polysaccharides)

পলিস্যাকারাইডগুলি অনেকগুলি শর্করা একক (Unit) দিয়ে গঠিত। এদের আপবিক গুরুত্ব খুবই বেশি এবং সাধারণত জলে অদ্রাব্য। এগুলি মনোস্যাকারাইডের বহুলক (Polymer) এবং একটি মনোস্যাকারাইড এককের প্লাইকোসাইডিক বহুলক (দুয়ে অপরটির সঙ্গে বৃত্ত।

পলিস্যাকারাইডগুলিকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে অনেক অণু মনোস্যাকারাইড পাওরা যার এবং কিছু কিছু ক্ষেত্রে ডাইস্যাকারাইডও পাওরা যার। এছাড়া অন্য ধৌগ বস্তুও পাওরা যার। পলিস্যাকারাইডগুলি সাধারণত গাছের থেকে পাওরা যার। খেতসার (Starch) এবং সেলুলোজ (Cellulose) হলো নিতান্ত প্রয়োজনীয় পলিস্যাকারাইড।

শেতসার, অ্যামাইলাম (Starch, Amylum) ($C_6H_{10}O_5$), ঃ গছেই হলো শ্বেতসারের উৎস। যেমন, আলু, চাল, গম, জোরার, ভূটা ইত্যাদিতে খেতসার থাকে। দলার আকারে শ্বেতসার ঐ সব বন্ধুতে থাকে এবং একটি কেন্দ্রের চারিপাশে পাতসা প্ররে সঞ্চিত হরে থাকে। ঐ সব দানা শ্বেতসারের আকৃতি ও

আকার উৎসের উপর নির্ভরশীল। আরারুট, সাগু, রাঙা আলু, ট্যাপিওকা দানা, সটী ইত্যাদিতেও প্রচুর পরিমাণে শ্বেডসার পাওয়া যায়।

শিলোৎপাদনঃ বিভিন্ন দেশে বিভিন্ন বন্তু থেকে শ্বেতসার প্রস্তুত করা হয়। বেমন ইউরোপে আলু থেকে, জাপানে চাল থেকে এবং আর্মোরকায় ভূটা থেকে থেতসার প্রস্তুত করা হরে থাকে। ঐ সকল বস্তুতে শ্বেতসারের সঙ্গে সেলুলোজ, প্রোটন এবং তেল থাকে। এগুলিকে অপসারিত করা হয়। শ্বেতসার সমৃদ্ধ শস্যালানেক জলে গরম করলে শস্যাদানার খোসা জলের সঙ্গে ভেসে ওঠে এবং শ্বেতসার জলের তলায় জমা হয়। এই শ্বেতসারকে গুড়ো করে প্রচুর জলের সঙ্গে মিশিয়ে স্কা চালুনির সাহাব্যে ছাঁকা হয়। এতে জলের সঙ্গে শ্বেতসার বার হয়ে যায় এবং বোসা ও অন্যান্য জিনিস চালুনিতে আটকে বায়। এখন জল মিশ্রিত শ্বেতসারকে রেখে দিলে শ্বেতসার মধ্যক্ষিপ্ত হয়ে তলায় জমে। এই শ্বেতসারকে নিয়ে সেলিট্রফিউস করে অধিকাংশ জল ও মুটেনকে আলাদা করা হয় এবং ঐ শ্বেতসারকে নিয়ে সেলিট্রফিউস বাতাস চালিয়ে শুকিয়ে নেওয়া হয়। মুটেন ও শ্বেতসার অত্যন্ত প্রয়োজনীয় খাদ্যবন্ধু।

খেতসার গন্ধহীন, বাদহীন সাদা রঙের পদার্থ। জলে অদ্রাব্য। জলে ভেজালে খেতসার দানা ফুলে ওঠে এবং সেলুলোজ দিয়ে গঠিত বহিরাবরণ ফেটে গিয়ে শ্বেতসার বার হয়ে আসে। দ্রবণটি এতে খোলা হয়ে যায় এবং ঠাওায় শ্বেতসার পেস্টের

এই খেতসার দুরকম পদার্থ দিয়ে গঠিত। একটি ১ আমাইলাজ বা A অংশ এবং অপরটি β আমাইলাজ বা আমাইলাপেক্টিন (Amylopectin) বা B অংশ। খেতসারে ১ আমাইলাজ 10—20% থাকে এবং অবশিষ্ট আমাইলোপেক্টিন। ১-আমাইলাজ জলে দ্রবণীয় এবং এতে আয়োডিন দ্রবণ যোগ করলে নীল রং হয়। আমাইলোপেক্টিন জলে অদ্রবণীয় এবং আয়োডিন দ্রবণের সঙ্গে বেগুনী রং হয়। ১ আমাইলোজ এবং আয়াইলোপেক্টিন উভয়েই আয়াইলেজ (Amylase) (ভায়াসটেজ) নামে উৎসেচক দিয়ে আর্চ্র বিশ্লেষিত হয়ে মলটোজ উৎপদ্র করে। কিন্তু আর্নিড দিয়ে আর্চ্র বিশ্লেষিত করলে ১ মুক্রেজ পারয় যায়।

$$(C_6H_{10}O_5)_n + n/2H_2O \xrightarrow{\text{wilnix (орван शाह मा 1.1)}} n/2C_{19}H_{29}O_{11}$$
 $(C_6H_{10}O_5)_n + nH_2O \xrightarrow{H^+} nC_6H_{19}O_6$

है (কাছ

 অ্যামাইলাজে গ্রকোজ এককগুলি 1, 4 গ্রাইকোসাইভিক সংযোগের দ্বারা সরল শৃত্ধলে থাকে। ८ অ্যামাইলোজের আণবিক গুরুত্ব 10,000—50,000, অ্যামাইলো-পেক্টিনের 50.000—100,000 I

আমাইলোজ

আামাইলোপেভিনের গঠন আামাইলোজের মত, তবে 25-30টি মুকোজ একক সরল শৃল্পলে থাকার পর শাখাযুক্ত প্রকোজ এককের শৃল্পল থাকে। এই শাখা 1, 6 মাইকোসাইভিক সংযোগের বারা সৃষ্টি হয়।

ব্যবহার: আমাদের খাদাতালিকার শ্রেডসার প্রধান অংশ জুড়ে আছে। 'বেমন ভাত, বুটি, আলু ইত্যাদি। এছাড়া কাগজ ও কাপড় শিল্পে প্রচুর পরিমাণে থিতসার প্রয়োজন হয়। পাওয়ার কোহল, গ্লুকোজ এবং সিরাপ প্রস্থৃতিতে খেতসার শ্রচুর লাগে। প্রসাধন পাউডার এবং বিস্ফোরক প্রকুডিতেও শ্বেতসার প্রয়োজন হয়।

সনাস্ত্রকরণ ঃ ফেলিং দ্রবণকে শ্বেতসার বিজ্ঞারিত করতে পারে না। শ্বেতসারে আয়োডিন দূবণ ষোগ করলে নীলচে বেগুনী রঙ হয়। লঘু সালফিউরিক জ্যাসিড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে গ্রুকোজ পাওয়া বায়, বা ফেলিং দ্রবণকে 'বিজ্ঞারিত করতে পারে।

সেলুকোজ (Cellulose) ($C_6H_{20}O_6$) $_n$ ংশতসারের মত সেলুলোজও অকটি পলিস্যাকারাইড। দুই বস্তুর স্থূল সংক্ষেপ অভিন্ন। কিন্তু সেলুলোজের আণবিক গঠন শ্বেতসারের থেকে অনেক জটিল। সেলুলোর্জ অণু গ্রুকোজ একক দিয়ে গঠিত এবং সেলুলোজের আণবিক গুরুত্ব খুবই বেশি (300,000—500,000)। গাছের কোৰ প্রাচীর, শেকড়, কাণ্ড ইত্যাদির মুখ্য উপাদান হলে। এই সেলুলোজ। লিগনিনের '(Lignin) সঙ্গে যুক্ত হয়ে সেলুলোজ গাছের কাঠিনা এনে দেয়।

সেনুলোজের প্রধান উৎস হলো কাঠ, বেত, পাট, শণ, তুলো, আথের ছিবড়ে, পড় বিচুলি ইত্যাদি। এদের মধ্যে কার্পাস তুলো প্রান্ন 92% সেলুলোজ দিয়ে গঠিত।

প্রস্তিঃ তুলোর আঁশ থেকে প্রায় বিশৃদ্ধ সেলুলোজ পাওয়া বায়। এই তুলোর আঁশে জলীয় অংশ এবং অস্প পরিমাণে তেল থাকে। অবশ্য এতে রঞ্জন বস্তু ও হেমিসেলুলোজ অপ্প পরিমাণে থাকে। কোহল ও বেনজিন মিশ্রণ দিয়ে তুলোর আঁশ থেকে তেল ইত্যাদি অপসারিত করার <mark>পর বাতাসের অনুপ</mark>িস্থিতিতে লম্বু কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে এই আঁশগুলিকে ফুটিয়ে নিলে হেমিসেলুলোজ ও পেকটিন অপসারিত হয় ৷ এই আঁশকে এখন হাইপোক্লোরাইট দ্রবণ দিয়ে বিরঞ্জিত করে, জল দিয়ে ধুয়ে শুকিরে নিলে বিশুদ্ধ সেলুলোজ পাওয়। যায়।

ভালো কাগন্ধ বিশুদ্ধ সেলুলোজ দিয়ে প্রস্তুত করা হয় । কাঠেতে সেলুলোজের সঙ্গে লিগনিন ও রেজিনের মত আঠালে। পদার্থ থাকে। কাঠ থেকে আঁশগুলি চেঁচে বার করে ক্যালসিয়াম হাইড্রোজেন সালফাইট দ্রবণ দিয়ে উচ্চ চাপে গ্রম করা হর। এতে দেনুলোজ তন্তুগুলি অদ্রাব্য পদার্থ হিসেবে বার হয়ে আসে। যাকে ধুয়ে জল বার করে দিলে বিশৃদ্ধ সেলুলোজ পাওয়া যায়।

সে**ল্**লোক জলে অমাব্য সাদা রঙের পদার্থ। সেল্লোজের গলনাৰ্ক নেই। কারণ উত্তাপে দেলুলোঞ্জ পুড়ে যায়। আমোনিয়াকৃত কপার হাইড্রক্সাইড দ্রবণে সেলুলোজ দ্বাব্য। সেলুলোজকে নিয়ন্ত্রিত আর্দ্র বিশ্লেষণে সেলোবায়োজ পাওয়া যায়। ওছড়ে। সেলোট্টাইরোজ ও সেলোটেট্রোজ পাওয়া যায়। সেল্লোজের আর্দ্র বিশ্লেরণে সাধারণত β-D-(+) মুকোজ পাওয়া যায়। অতএব সেলুলোজ অণু β মুকোজ একক দিয়ে গঠিত এবং এতে সেলোবারোজ এককও থাকে। গ্রুকোজ এককগুলি সরল শৃব্দলে থাকে। এইরকম পাশাপাশি অবস্থিত দৃটি সরল শৃব্দল অণুর মধ্যে হাইড্রোজেন পরমাণু ও হাইছ্রাক্সল ম্লকের মধ্যে হাইড্রোজেন বন্ধনী থাকে। এতে সেলুলোজ তকু শবিশালী হয়। সেলুলোজে β মুকোজ এককগুলি 1, 4 গ্রাইকোসাইভিক সংযোগে বুর থাকে, যেমন সেলোবায়োজে থাকে।

সেল্লোজ অণ্

ব্যবহার ঃ তুলো (বেটি প্রায় বিশুদ্ধ দেলুলোজ) থেকে কাপড় প্রযুত করা

হয়। এছাড়া কঠি, শণ, পাট, ইত্যাদির খেকে কাগজ মণ্ড ও কাগজ প্রমুত করা হয়। তুলো থেকে কৃত্রিম রেশম, সেলু লোজ অ্যাসিটেট (বা সিনেমার ফিল্ম, বচ্ছ অভসুর ফিল্ম ইত্যাদি প্রস্তুতিতে), সেলুলোজ নাইট্রেট (বিস্ফোরক এবং রং ও ল্যাকার হিসেবে), পাওয়ার কোহল, সেলোফেন নামে বচ্ছ পাতলা কাগজ প্রস্তুতিতে প্রমানে সেলুলোজের প্রয়োজন হয়।

এছাড়া বাস, খড়, বিচুলি, গাছপাতা ইত্যাদি যাতে প্রচুর পরিমাপে সেলুলোজ পাকে তা গোখাদা হিসেবে ব্যবহৃত হয়। গরু, মোষ, ছাগল, ইত্যাদি জব্দুর পাচক তারে (Digestive system) সেলুলেজ নামে উৎসেচক থাকে। যারা সেলুলোজকে মুকোজে পরিণত করতে পারে। মানুষের পাচক তারে এইরকম কোন উৎসেচক না মুকোজে পরিণত করতে পারে। মানুষের খাদা হিসাবে ব্যবহার করতে পারে না। খাকায় ঘাস, খড়, বিচুলি ইত্যাদি মানুষ খাদা হিসাবে ব্যবহার করতে পারে না।

কৃতিম সিল্কঃ কৃতিম সিল্ককে রেয়ন (Rayon) বলে। রেয়ন চার রক্ম হতে পারে—বেমন (i) সেলুলোজ নাইট্রেট, (ii) সেলুলোজ অ্যাসিটেট (iii) কিউপ্র্যামোনিয়াম রেয়ন এবং (iv) ভিস্কোজ রেয়ন।

(i) সেলুলোজ নাইটেট (Cellulose nitrates) ঃ সেলুলোজকে ঘন নাইটিক এবং ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণ দিয়ে নাইট্রেগান করলে সেলুলোজ অপতে অবন্ধিত গ্রুকোজ এককগুলির তিনটি হাইড্রাক্সল মূলক নাইটেট এন্টারে অপারণত হয়। এই ট্রাইনাইটেট এন্টারকে গান কটন (Gun cotton) বলে। পারণত হয়। এই ট্রাইনাইটেট এন্টারকে গান কটন (Gun cotton) বলে। গান কটন কোহল ও ইথারে অদ্রাব্য এবং বিস্ফোরক হিসেবে ও ধোঁয়াহীন পাউডার গান কটন কোহল ও ইথারে অদ্রাব্য এবং বিস্ফোরক হিসেবে ও ধোঁয়াহীন পাউডার প্রাকৃতিতে ব্যবহৃত হয়।

সেলুলোজকে অপেক্ষাকৃত তরল নাইট্রিক ও সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণ দিয়ে নাইট্রেলান করলে সেলুলোজে অবিদ্যুত সংকোজ এককের একটি বা দৃটি হাইড্রিলেল নাইট্রেলান করলে সেলুলোজে অবিদ্যুত সংকোজ এককের একটি বা দৃটি হাইড্রিলেল নাইট্রেলান করলে সেলুলোজে অবিদ্যুত সংকোজ এক পাইরিক্সলিন (Pyroxylin) বলে। মূলক নাইট্রেট এক্টারে পরিণত হয়। একে পাইরিক্সলিন ইথার কোহল মিশ্রণে দ্রাব্য এবং এটি বাকে সেলোডিয়ান (Cellodian) বলে, বা খুব তাড়াতাড়ি শুকিয়ে বার এবং এটি লাকের সেলোডিয়ান (Cellodian) করের সঙ্গে পাইরিক্সলিনকে উত্তপ্ত করলে অভিলাকার হিসেবে বাবহত হয়। কর্প্রের সঙ্গে পাইরিক্সলিনকে উত্তপ্ত করলে অভিলাকার হিসেবে বাবহত হয়। কর্প্রের সঙ্গে পাইরিক্সলিনকে উত্তপ্ত করলে অভি

(ii) সেবুলোজ অ্যাসিটেট (Cellulose acetate) গোসয়াল আগিটিক আগিদের উপন্থিতিতে সেবুলোজের সঙ্গে আগিটিক আনহাইড্রাইডের বিভিন্নার সেবুলোজ মনে। বা ভাই আগিটেট এন্টার পাওয়া বার। সেবুলোজ

অ্যাসিটেটগুলি জলে অদ্রাব্য, কিন্তু অ্যাসিটোন, ক্লোরোফর্মে দ্রাব্য । সেলুলোজ অ্যাসিটেটকে অ্যাসিটোনে দ্রবীভূত করে, বিশেষ প্রক্রিয়ায় সরু সুভোয় পরিণত করা ষায়। একে জ্যাসিটেট রেয়ন বলে। এত সহজে আগুন ধরে না। এর থেকে সিনেমার ফিল্ম, ফটোফিল্ম, প্বচ্ছ কাচের মত জিনিস এবং ল্যাকার প্রস্তুত করা হয়।

- (iii) কিউপ্র্যামোনিয়াম রেয়ন: সেলুলোজকে জ্যামোনিয়াকৃত কপার হাইড্রন্সাইড দ্রবণে দ্রবীভূত করে বিশেষ প্রক্রিয়ায় এই দ্রবণ থেকে সরু সুতো প্রস্তুত করা হয়। একে কৃত্রিম নি**ত্ত** বলে। এই সিল্<mark>ড বেশ সন্তা</mark>য় প্রন্তুত করা যায়।
- (vi) ভিস্কোজ রেয়ন (Vicose rayon)ঃ সেলুলোজকে কস্টিক সোভা দ্রবণে দ্রবীভূত করে কার্বন ডাই-সালফাইড যোগ করলে একরকম সান্দ্র তরল (Vicous liquid) পাওয়া যায়। যাকে জ্যানথেট (Xanthate) বলে। এই সান্দ্র জ্যানথেট ভরল থেকে বিশেষ প্রক্রিয়ার কৃত্রিম সুভো প্রস্তৃত করা <mark>বার। বাকে ভিঞ্জেজ ুরেয়ন</mark> বলে। এই রেয়ন থেকে রেয়ন বস্তু প্রস্তুত করা হয়। এই জ্ব্যানথেট তর**ল থে**কে বিশেষ প্রক্রিয়ায় পাতলা বচ্ছ কাগজের মত জিনিস প্রস্তুত কর। যায় যাকে সেলোফেন

প্রসাবলী

- কার্বোহাইড্রেট কাকে বলে ? কার্বোহাইড্রেটের শ্রেণীবিস্তাগ কর। 1.
- প্রকৃতিতে প্রাপ্ত একটি অ্যালডোজ এবং একটি কিটোজ-এর নাম বল। 3.
- - (i) আলডোজকে এপিমেরিক অ্যালডোজে পরিবর্তন
 - (ii) নিমন্তর আলভোজকে উচ্চতর আলভোজে
 - (iii) উচ্চতর অ্যালডোজকে নিমুত্তর অ্যালডোজে
 - (iv) আলভোজকে কিটোজে এবং কিটোজকে আলভোজে भ्रात्कारखर गठेन नित्रभव कर ।
- গ্রুকোজকে কি করে প্রবৃত করা হয় ? গ্রুকোজের পরীক্ষা কি ? 6.
- গ্নুকেন্ডের বৃত্তাকার গঠন সম্বন্ধে আলোচনা কর। 7.
- প্রকেজের বিন্যাস নির্পণ কর । গ্রকোজের পরিমাণ কিভাবে নির্ণয়

- ফ্রকটোজকে লিভুলোজ বলা হয় কেন? ফ্রকটোজকে কিভাবে প্রস্তুত
 করা যায়? এটি কি কাজে লাগে ?
- 9. ফ্র্কটোজের গঠন বিন্যাস নির্ণর কর। ফ্র্কটোজের পরিমাণ কিভাবে নির্ণয় করা হয় ?
- ফ্র্কটোজের গঠন কিভাবে নির্পণ করা হয় ?
- টীকা লেখ : (i) ওসাজোন (ii) লবরি দা রুইন ভন একেস্টাইন
 প্নবির্ন্যাস (iii) এপিমেরাইজেশান (iv) প্রকোসাইড (v) মিউটারোটেশান।
- 12. মনোস্যাকারাইডের গঠন বিন্যাস আলোচনা কর।
- 13. নিম্নলিখিত বিক্রিকের সঙ্গে গ্লুকোজের বিক্রিয়ায় শর্ত ও সমীকরণ সহ
 বর্ণনা করঃ (i) Br₂/H₂O (ii) আাসিটিক আনহাইজ্রাইড
 (iii) C₈H₅·NHNH₂ (iv) HCN (v) HI (vi) NH₂OH
 (vii) HNO₈ (viii) CH₈OH/HCl (ix) Na/Hg.
- 14. নিম্নলিখিত বিক্রিয়কের সঙ্গে ফ্রকটোজের বিক্রিয়র শর্ত ও সমীকরণ সহ বর্ণনা কর—(i) Ac₂O (ii) C₆H₅NH·NH₂ (iii) HCN (iv) CH₈OH/HCl (v) Na/Hg (vi) NH₂OH
- 15. ডাইস্যাকারাইড কাকে বলে? অবিজ্ঞারক ও বিজ্ঞারক শর্করা কি?
- 16. আথ থেকে কিভাবে চিনি উৎপাদন করা হয় ? ইনভারটেড সুগার কি ?
- 17. সুক্রোজের গঠন নির্পণ কর। এই শর্করাকে কিভাবে সনান্ত করা যায় ?
 সুক্রোজ কি কাজে লাগে ?
- 18. টীকা লেখঃ (i) মলটোজ (ii) ল্যাকটোজ (iii) শ্বেতসার
 (iv) সেলুলোজ (v) সেলুলোজ নাইট্রেট (vi) সেলুলোজ অ্যাসিটেট
 (vii) কিউপ্র্যামোনিয়াম রেম্বন (vii) ভিস্কোজ।

শ্রোটিন ও পেপটাইড Protins & Peptides

প্রোটিন হলো উচ্চ আণবিক গুরুত্ব সম্পন্ন নাইট্রেজিন প্রটিড জৈব যৌগ, যা জীবস্ত প্রাণী এবং উদ্ভিদে পাওয়া যায় এবং এরা এই প্রোটিনকে নিজেরা প্রত্তুত্ত করে। উদ্ভিদের থেকে প্রাণীর দেহে বেশি প্রোটিন পাওয়া যায়। প্রাণীর দেহের পেশী, মায়ু, কোষকলা (Tissues), নথ, চুল, চামড়া, হিমোগ্রোবিন, ইনসুলিন ইত্যাদি প্রোটিন সমবায়ে প্রতুত। গাছের কোষে প্রোটোপ্রাক্তমে প্রোটিন পাওয়া যায়। এছাড়া প্রোটিনের অন্যান্য উদাহরণ হলো ডিমের সাদা অংশ (Egg albumen), পুথের কেসিঈন (Casein), জিলেটিন (Gelatine) ইত্যাদি। প্রোটিনে কার্বন, হাইড্রোজেন, নাইট্রোজেন, অক্সিজেন ছাড়াও সালফার ও ফসফরাস থাকতে পারে।

প্রোটিন ও পেপটাইডগুলির গঠন বৈশিষ্ট্য হলো যে, সরল শৃথ্যল বা বৃত্তাকার আ্যামাইনো অ্যাসিডগুলি পরস্পরের সঙ্গে আ্যামাইড সংযোগের দ্বারা প্রোটন এবং পেপটাইডগুলি সৃষ্টি হয়। পেপটাইডগুলির শৃথ্যল যত সংখ্যক অ্যামাইনো অ্যাসিড দ্বারা গঠিত সেই সংখ্যা দিয়ে পেপটাইটগুলিকে শ্রেণী বিভাগ করা হয়। য়েমন চার এবং অনেকগুলি আ্যামাইনো অ্যাসিড দিয়ে গঠিত পেপটাইডকে ডাই-পেপটাইউ, সেরকম তিন, টেট্রা এবং পলিপেপটাইড (Poly মানে অনেক) বলে।

পেপটাইডে অবস্থিত - CONH-মূলকে পেপটাইড সংযোগ (Peptide linkage) বলে। পেপটাইডের যে প্রান্তে কার্বাক্সল মূলক মূল্ত অবস্থায় বর্তমান সেই অ্যামাইনো অ্যাসিডের জ্বাতক (Derivative) হিসেবে পেপটাইডের নামকরণ

করা হয়। মুক্ত কার্বাক্সল মূলক বিশিষ্ট অ্যামাইনো অ্যাসিডকে C প্রান্তির অ্যাসিড এবং মুক্ত অ্যামার্হনো মূলক বিশিষ্ট অ্যামাইনো অ্যাসিডকে N প্রান্তির অ্যাসিড বলে।

> CH₃ H₂NCH·CO·NH·CH₃·COOH

স্থ্যালানাইল গ্লাইসিন [C প্রান্তির অ্যাসিড হলো গ্লাইসিন এবং এই অ্যাসিডের জাতক হিসেবে এই ডাই-পেপটাইডের নামকরণ করা হয়েছে। আর N প্রান্তির স্থ্যাসিড হলো আ্যালানিন।]

পেপটাইডগুলিও নাইট্নোজেন ঘটিত জৈব ষৌগ, বা প্রকৃতিতে পাওয়া বার এবং কৃত্রিম উপায়ে প্রস্তুত করা যায়।

প্রোটিন ও পেপটাইডের মধ্যে স্পর্ক কোন পার্থক্য নেই। কেবল বলা হর্ম প্রোটিনের আগবিক গুরুত্ব থুব বেশি (5000-এর উপর) এবং প্রোটিন ও পেপটাইডগুলির মধ্যে ভৌত ধর্মের বেমন জল সংযোগ (Hydration) এবং গঠন বিন্যাসের
প্রভুত পার্থক্য লক্ষ্য করা যায়। পেপটাইডের শৃত্বলের দৈর্ঘ্য কম হর এবং জলীয়
দ্রবণে জল সংযোগ পরাবর্তী (Reversible) ভাবে ঘটে। কিন্তু প্রোটিন শৃত্বলের
দৈর্ঘ্য থুব বেশি এবং এই শৃত্বল বিশেষভাবে কুগুলী আকার (Coiled) এবং ভাজ
(Fold) অবস্থায় থাকতে পারে এবং এই আকারের মধ্যবর্তী অংশ জল দিয়ে পূর্ব
থাকে। তাপ বা দ্রাবকের প্রভাবে এই জল অপরাবর্তীভাবে (Irreversible) বেভিয়ের
গিয়ে শৃত্বলের গঠন বিন্যাসের পরিবর্তন ঘটায় এবং জলের পরিমাণ্ড এতে কমে
যায়। ফলে প্রোটিনের গঠন বিন্যাসের বিকৃতি (Denaturation) ঘটে।

বস্তুত পলিপেপটাইড শৃষ্খলের বিশেষভাবে সংযোগের ফলে এবং শ্<mark>নে।</mark> অবস্থানের জন্য গ্রোটিন শৃষ্খলের উৎপত্তি।

প্রোটিনের শ্রেণীবিভাগঃ দুভাবে প্রোটনের গ্রেণীবিভাগ করা যায়।
(1) রাসায়নিক ভিত্তিক (Chemical composition), (2) আণবিক গঠনাকার (Moleculer shape) ভিত্তিক।

- 1. বাসায়নিক গঠন ভিত্তিক শ্রেণীবিভাগ আবার দু রকম হতে পারে—
- (i) সরল প্রোটিন (Simple protein), (ii) অনুবদ্ধ প্রোটিন (Conjugated Protein)
- (i) সরল প্রোটিন: যে প্রোটিন গৃত্থল কেবলমাত আমাইনো আর্গিড দিয়ে এবং পেপটাইড সংযোগে সৃষ্টি, তাদের সরল প্রোটিন বলে। উদাহরণ—

আালুব্মিন (Albumins) ভিষের সাদা অংশ; গ্লোব্লিন (Globulins)—সেরাম গ্লোব্লিন (Serum globulin), কোষকলা (Tissue) গ্লোব্লিন; গ্লুটেনিন (Glutenins)—গমের গ্লুটেনিন।

- (i) অনুবন্ধ প্রোটিন: বে প্রোটন অণু আ্যামাইনো আ্যাসিড দিয়ে এবং পেপটাইড সংযোগে সৃতি ছাড়াও অন্য কোন অপ্রোটিন বস্তুর সঙ্গে যুক্ত থাকে তার্কে অনুবন্ধ প্রোটন বলে এবং ঐ অপ্রোটন বস্তুকে প্রোস্টেটিক মূলক (Prosthetic group) বা কোফ্যাক্টর (Cofactor) বলে। উদাহরণ—হিম্মোগ্রোবন ঘাতে লোহার্ক্স রক্ষন পদার্থটি প্রোস্টেটিক মূলক। দুধের কেসিঈন যাতে ফসফোরিক অ্যাসিড হলো প্রোস্টেটিক মূলক।
- 2. আণবিক গঠনাকার ভিত্তিক প্রোটিনের শ্রেণীবিভাগ আবার দুরকম হতে পারে—(i) তন্তুময় বা তান্তব (Fibrous) প্রোটিন (ii) বটিকাকৃত (Globular) প্রোটিন।
- (i) তন্তময় প্রোটিনঃ এই শ্রেণীর প্রোটিনে পলিপেপটাইড শৃধ্যলগুলি একে অনাের সঙ্গে কৃণ্ডলী পাকিয়ে থাকে এবং —NH— মূলকের হাইড্রাজেন পরমাণ্র—CO— মূলকের অক্সিজেনের সঙ্গে হাইড্রাজেন বন্ধনীর সাহাথ্যে যুক্ত থাকে। এই প্রোটিনের আকার তন্তুর মত হয়।

এই প্রোটিনগুলি জলে দ্রাব্য নয়। এই প্রোটিনের উদাহরণ রেশম, চুল, নথ,

(ii) বিটকাকৃতি প্রোটিন ও এই প্রোটিনের অণুর আকৃতি প্রায় গোলাকার বিটকাকৃতির হয়। এই প্রোটিনের অণুতে পলিপেপটাইড শৃষ্পলগুলি কুণুলী পাকিয়ে এবং ভাঙ্ক হয়ে ঠাসা (Compact) অবস্থায় থাকে। পলিপেপটাইড অণুগুলিতে হাইড্রোজেন বন্ধনী থাকে। এই প্রোটিনের গঠন খুবই জটিল। এই প্রোটিনেরই পলিপেপটাইড শৃষ্পলগুলি বেশ অস্থায়ী এবং এলের গঠন বিন্যাস নির্ধারণ কয়া খুবই শঙ্ক, কায়ণ এই প্রোটিনের বিকৃতি সহজেই ঘটে। বিটকাকৃতি প্রোটিন জীবদেহের জীবন প্রবাহ সচল রাখতে এবং নিয়য়্বণে সাহায়্য করে দ্বাবরণ :

ইনসূলিন—রজে শর্করার প্রিমাণ নিয়ন্ত্রণ করে। হিযোগ্রোবিন—শরীরের বিভিন্ন অংশে অক্সিজেনের ধোগান দেয়। বেশাটিনের ধর্ম ঃ প্রোটিনগুলি সাধারণত কঠিন অনুন্তায়ী উভধর্মী তড়িংবিশ্লেষ্য পদার্থ বা অ্যান্ফোলাইট, যাদের কোন নির্দিন্ট গলনাক্ষ বা বিয়োজন
ভাপমারা নেই। প্রোটিনগুলি জলে রাব্য বা অন্তাব্য হতে পারে। অনেক প্রোটিন
কোহল ও ইথারে অন্তাব্য। আবার অনেক প্রোটিন লবণ জলে, অ্যাসিড বা ক্ষার
দ্বণে রাব্য। তাপ, রবণ, এক্স-রে-র প্রভাবে অনেক প্রোটিনের গঠনাকারের বিকৃতি
মটে। যেমন তাপের প্রভাবে ডিমের সাদ। অংশ, ষেটি প্রোটিন তা, জমে কঠিনে
পরিণত হয়, যাকে ঠাণ্ডা করলে আগের অবস্থায় ফেরে না। অর্থাং গঠনাকৃতির
বিকৃতি ঘটে। দুধে আ্যাসিড যোগ করলে ছানা পাওয়া যায়। এটি দুধ প্রোটিন
কোসিনের বিকৃতির একটি উদাহরণ। বিশুদ্ধ অবস্থায় অনেক প্রোটিনের কেলাসাকার
গঠন হয়। প্রোটিনের জলীয় দ্রবণ বাম বৃর্ণক হয়। কোলয়ডাল প্রোটিনও পাওয়া
যায়। যাদের ভায়ালিসিস করে কেলাসাকার পদার্থ থেকে আলাদ। করা হয়।

প্রোটিন অণুতে অ্যামাইনে। ও কার্বাক্সল মূলক থাকে। কার্বাক্সল মূলকের প্রোটনটি আ্যামাইনে। মূলক গ্রহণ করে অন্তঃন্থ লবণ বা জুইটারায়ন (Zwitterion) গঠন করে।

কোন একটি নির্দিষ্ট pH মান্তার প্রত্যেকটি প্রোটিনের অ্যানরন এবং ক্যাটারন ইওয়ার প্রবণতা সমান থাকে। এক সমতি ড়ং বিন্দু (Isoelectric point) বলে। ক্রিস্টানের সমতি ড়ং বিন্দুর মান 4.6।

রাসায়নিক বিক্রিয়াঃ (i) লবণ গঠনঃ উভধর্মী তড়িং বিশ্লেষা পদার্থ বলে প্রোটিনগুলি অস্তঃস্থ লবণ (Inner salt) গঠন করতে পারে। তাছাড়া স্মাসিড ও ক্ষারকের সঙ্গে বিক্রিয়ায়ও লবণ উৎপন্ন হতে পারে।

- (ii) আর্দ্রি বিশ্লেষণ ঃ আর্দ্র বিশ্লেষণে প্রোটিনের আ্যামাইনে। অ্যাসিড উপাদানগুলি মুক্ত অবস্থার পাওয়া যায়। লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড, হাইড্রোক্রোরক আ্যাসিড, সুতপ্ত জলীয় বাস্প, বেরিয়াম হাইড্রক্সাইড, উৎসেচক ইত্যাদি দিয়ে এই আর্দ্র বিশ্লেষণ কর। হয়। আর্দ্র বিশ্লেষণে প্রাপ্ত আ্যামাইনো অ্যাসিডের মিশ্রণ থেকে ক্যোমাটোগ্রাফী পদ্ধতির সাহাযো অ্যামাইনো অ্যাসিডগুলি পৃথক ও বিশুদ্ধ কর। হয়। অনুবদ্ধ প্রোটিনের আর্দ্র বিশ্লেষণে প্রোস্থেটিক মূলকগুলিও অ্যামাইনো অ্যাসিডের সঙ্গে শৃথক হয়ে যায়। আর্দ্র বিশ্লেষণ দিয়ে প্রোটিনের গঠন সম্বন্ধ অনেক কিছু বলা যায়।
- (iii) জারণ: দহন (Burning) বা পচনের (Putrefaction) শ্বার। প্রোটিনকে জারিত করা যায়। প্রোটিনের জারণে নাইট্রোজেন, কার্বন ডাই-অক্সাইড

জ্যামিন, জল ইত্যাদি উৎপন্ন হয়। মৃত প্রাণীর দেহ থেকে যে পচা গন্ধ বার হয় তা জা সলে জীবাণু দ্বারা প্রোটিনের জারণের ফলে হয়ে থাকে।

প্রোটিনের সনাক্ষকরণের পরীক্ষাঃ (i) বাইইউরেট পরীক্ষা (Biuret test): প্রোটনকে কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে ক্ষারকৃত করে কপার সালফেট দ্রবণ যোগ করলে বেগুনী বা গোলাপী রঙ উৎপদ্ম হয়। —NHCO— মৃক্ক বিশিষ্ট যে কোন যৌগ এই পরীক্ষা দেয়।

- (ii) খন নাইট্রি ক অ্যাসিড সহবোগে প্রোটিনকে উত্তপ্ত করলে হলুদ রভেয় সৃষ্টি হয়। তাতে ক্ষার দ্রবণ যোগ করলে কয়লা রঙে পরিবর্তিত হয়। এই পরীক্ষাকে জ্যোতিক (Xanthopretic) পরীক্ষা বলে। আমাদের চামড়ায় নাইট্রিক আ্যাসিড পড়লে যে হলুদ ছাপ পড়ে তা এই বিক্রিয়ার জন্য হয়।
- (iii) মিলান পরীক্ষা (Millon's test): মার্রাকউরাস এবং মার-বিকটরিক নাইট্রেটের নাইট্রিক অ্যাসিড দ্রবণ প্রোটিনের সঙ্গে যোগ করলে সাদা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়, যাকে উত্তপ্ত করলে লাল বা বেগুনী রঙের অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়।

প্রশাবলী

- প্রোটন ও পেপটাইড কি? প্রোটন ও পেপটাইডের মধ্যে পার্থক্য কি?
- প্রোটনকে (i) আর্দ্র বিশ্লেষণ (ii) জারণ এবং (iii) উত্তপ্ত করলে কি

 পদার্থ উৎপত্ন হয় ? প্রোটিনকে কিভাবে সনাক্ত করা হয় ?

हति, (एल अवः जातात Fats, Oils & Soaps

চাঁব ও তেল হলে। গ্লিসারলের দ্বীইএস্টার বা গ্লিসারাইড এস্টার বা গ্লিসারা<mark>ইল</mark> এস্টার। এই এস্টারগুলি সরল শৃঙ্বল বিশিষ্ট দৈর্ঘ্য ফ্যাটি অ্যাসিডের গ্লিসারাইল এই ফ্যাটি অ্যাসিডগুলি সম্পৃষ্ট বা অসম্পৃত্ত হতে পারে এবং এই অ্যাসিড-সুলিতে জ্যোড় সংখ্যক কার্বন পরমাণু থাকে।

চাঁব ও তেলের মধ্যে মূলত কোন পার্থক্য নেই। কেবলমাত্র সাধারণ তাপমানার চাঁব কঠিন পদার্থ, কিন্তু তেল তরল পদার্থ। অবশ্য ঠাণ্ডায় বা শীতকালে অনেক তেলই জয়ে কঠিনে পরিণত হয়। চবি হলো সম্পৃত্ত অ্যাসিডের গ্রিসারাইল এক্টার, আর যে গ্লিসারাইল এস্টারের অন্ততপক্ষে একটি ফ্যাটি আর্সিড অংশ অসম্পৃত্ত হবে, তাদের তেল বলা হয়। সাধারণত লউরিক (Lauric), মাইরিস্টিক (Myristic), পামিটিক (Palmitic), স্টিয়ারিক (Stearic) সম্পৃত্ত আমিডগুলি এবং অসমপৃত্ত আগিত ওলেইক (Oleic), লিনোলেইক (Linoleic), লিনোলেনিক (Linolenic) ইত্যাদি আগিস্ড দিয়ে চাঁব ও তেল গঠিত হয়।

পামিটিক অ্যাসিড C₁₆H₉₂O₂, CH₃(CH₂)₁₄, COOH স্টিয়ারিক আাসিড C₁₈H₈₆O₂, CH₃(CH₂)₁₆·COOH ওলেইক আগিড C18H34O31

 $CH_3(CH_2)_{\eta} \cdot CH = CH(CH_2)_{\eta} \cdot COOH$

লিনোলেইক আসিড $C_{18}H_{89}O_{2}$,

 $CH_s(CH_s)_t \cdot CH = CH \cdot CH_s \cdot CH = CH(CH_s)_\tau \cdot COOH$ গ্রিসারাইল এস্টারের নামকরণ করতে অ্যাসিড অংশের নামের শেষ ভাগ ইক (ic) ইন (in) দিয়ে পরিবর্তন করে করা হয়। গ্লিসারলের তিনটি হাইড্রাক্সল মূলক ৰখন অভিন্ন আাসিড দিয়ে এস্টারীকৃত (Esterify) হয় তখন সেই গ্রিসারাইল এস্টারকে সরল গ্লিসারাইড (Simple glyceride) বলে। আর যথন একাধিক আাসিড দিয়ে গ্লিসারলের তিনটি হাইড্রাক্সল নৃশক এস্টারীকৃত হয় তথন সেই গ্রিসারাইল এন্টারকে মিশ্র (Mixed) গ্রিসারাইড বলে।

CH₂OOC·(CH₂)₁₆·CH₃ CHOOC·(CH₂)₁₆·CH₃ CH₂OOC·(CH₂)₁₆·CH₃

ট্রীইপ্রিয়ারিন (সরল গ্লিসারাইড) বা মিশারাইল ট্রাইপ্রিরারেট

 CH₂·00C·(CH₂)₁₂·CH₂

 CH·00C·(CH₂)₁6·CH₂

 CH₂00C·(CH₂)₁·CH

 CH₂(CH₂)₁·CH

 [аналаный рананый рананы

মাইরিন্টিক, পামিটিক, ন্টিরারিক অ্যাসিড এবং এদের গ্রিসারাইড এন্টারগুলি সাধারণ তাপমান্তার কঠিন। অতএব এদের গ্রিসারাইল এন্টারগুলিকে চাঁব বলা হয়। অপরপক্ষে ওলেইক, লিনোলেইক, লিনোলেনিক অ্যাসিড এবং এদের গ্রিসারাইল এন্টারগুলি সাধারণ তাপমান্তার তরল পদার্থ। সম্পৃক্ত ও অসম্পৃক্ত অ্যাসিডের মিশ্র গ্রিসারাইড এন্টারগুলিও সাধারণ তাপমান্তার তরল পদার্থ।

চাঁব দু ধরনের হতে পারে—(i) দুধ থেকে পাওয়া চাঁব, যাকে মাথন এবং ঘি
(মাখনকে জাল দিয়ে প্রস্তুত করা হয়) বলা হয়। (ii) জন্তু জানোয়ারের শরীরে
বিভিন্ন অংশ থেকে পাওয়া চাঁব—ধেমন গরু, ছাগল, উট, শ্যোরের চাঁব।

মাখন এবং খিতে নিমুতর আণবিক গুরুত্ব বিশিষ্ট ফ্যাটি অ্যাসিডের গ্রিসারাইল এন্টার বেশি পরিমাণে থাকে। মাখন এবং ঘিমের আর একটা বৈশিষ্ট্য হলো এরা দেহের ভাপমান্তায় গলে যায়।

জান্তব চবি উচ্চতর আণবিক গুরুছ সম্পন্ন ফ্যাটি আ্যাসিডের গ্লিসারাইড এস্টার। তেলও দু ধরনের হতে পারে—(i) শুষ্ককরণ তেল (Drying oils) এবং (ii) অশুদ্ধকরণ তেল (Non-drying oils)।

তিসির তেলকে বাতাসে উন্মৃত্ত অবস্থায় রাখলে এটি শুকিয়ে পাতলা স্বচ্ছ শুরে পরিণত হয়। এটিকে শুঙ্ককরণ তেল বলে। আর তিসির তেলের (Linseed oil) মত ধর্ম বিশিষ্ট তেলকেও শুঙ্ককরণ তেল বলে।

কিন্তু সরষের বা বাদাম তেলকে বাতাসে উন্মুক্ত রাখলে এই তেলগুলি শুকিয়ে বায় না। তাই এদের অশুষ্ককরণ তেল বলে।

চর্বি ও ভেন পাওয়ার উৎসঃ উদ্ভিদ ও প্রাণিজগতে চর্বি ও তেল নানাভাবে ছড়িয়ে আছে।

গাছপালা প্রচুর পরিমাণে চবি বা তেলকে তাদের বীজে, শেকড়ে; ফলে ইত্যাদি

বিভিন্ন অংশে অন্যান্য জিনিসের সঙ্গে একত্রে জমা করে রাখে। তুলো, সরবে, তিসি, তিল, বাদাম ইত্যাদি গাছ তাদের বাজে (Seeds) তেল জমা করে রাখে। নারকেল গাছ নারকেলের শাঁসে তেল জমা করে রাখে।

প্রাণীরা চামড়ার তলায় চাঁব জমা করে রাখে, এছাড়া পেটের ভেতরে যক্তের এবং কিডনীর চারপাশে চাঁব জমা থাকে। জলজ প্রাণীর দেহ থেকে যে চাঁব পাওয়া যায় তাকে সাধা রণত আমরা তেল বলে থাকি। যেমন হালরের তেল, কর্ড মাছের তেল, তিমির ভেল, ইলিশের তেল ইত্যাদি। অপর পক্ষে গরু, শ্য়োর, ছাগল, উট ইত্যাদি গ্রাণীর দেহ থেকে প্রাপ্ত তেলকে চাঁব বলা হয়। জন্তু জানোয়ায় ও জলজ প্রাণীর শরীর থেকে পথীর শরীরে চাঁবর পরিমাণ কম থাকে। মানুষের পাচকতত্ত্বে এই সকল তেল ও চাঁব এক বিশেষ উৎসেচকের সাহাযো আর্দ্র বিশ্লেষিত হবার পর তা রক্তে চলে যায় এবং সেখানে বিভিন্নভাবে পুনয়ায় সংযুগ্ত হয়ে মানুষের শরীরে চাঁবর সৃষ্টি হয়। এছাড়া জন্যান্য খাণ্যদ্রব্য থেকেও মানুষের শরীরে চাঁব প্রস্তুত হয়।

চর্বি ও তেল নিক্ষাশনঃ চর্বিযুক্ত কোষকলা বা চর্বির স্তরকে কেটে গরম জলের সঙ্গে বা বাস্পের সাহায্যে গরম করে চর্বিকে গলিয়ে বার করে নেওয়া হয়। এই শদ্ধতিকে রেন্ডারিং (Rendering) বলে।

ঘানিতে অধিক চাপে বাঁজ থেকে উন্তিজ্জ তেল নিষ্কাশন করা হয়। যেমন সরষে, তিসি, বাদাম, তুলো, সৃষ্মুখীর বীজ থেকে ঘানির সাহাষ্যে তেল নিষ্কাশন করা হয়। নারকেলের শাঁসকে রোদে শুকিয়ে ঘানির সাহাষ্যে নারকেল তেল বার করা হয়।

দুধকে ঠাণ্ডা করে মন্থন করে মাথন তোলা হয়। এছাড়া দুধের সর থেকেও মাথন তোলা হয়।

অনেক সময় দ্রাবকের সাহায্যে তেল ও চাঁবকে নিষ্কাশন করা হয়। দ্রাবক হিসেবে পেট্রোলিয়াম ইথার, বেনজিন ব্যবহার করা হয়।

ধর্ম ঃ সম্পৃত্ত অ্যাসিডের গ্রিসারাইড এস্টারগুলি সাধারণত কঠিন। কিন্তু অসম্পৃত্ত অ্যাসিডের গ্রিসারাইড এন্টারগুলি তরল। তরল বা কঠিন গ্রিসারাইড অসম্পৃত্ত অ্যাসিডের গ্রিসারাইড এন্টারগুলি তরল। তরল বা কঠিন গ্রিসারাইড এন্টারগুলি (তেল বা চাঁব) বিশুদ্ধ হলে বর্ণহীন, গন্ধহীন এবং বাদহীন হয়। কিন্তু উদ্ভিজ্জ তেল এবং জ্বান্তব চাঁবর বিশেষ রঙ ও গন্ধ কিছু যোগের উপস্থিতির জন্য হয়ে থাকে।

তেল ও চবি জলে অদ্রাবা। কিন্তু, কোহল, ইথার, বেনজিন, ক্লোরোফর্ম ইত্যাদি জৈব দ্রাবকে দ্রাবা। সমস্ত তেল ও চবি জলের থেকে হাল্কা। তেল ও চবির কোন স্ফুটনাক্ষ নেই, কারণ স্ফুটনাক্ষে পৌছাবার আগেই এগুলি বিযোজিত হয়ে যায়। সাবান, জিলেটিন ইত্যাদির উপস্থিতিতে তেল ও চাঁব জলের সঙ্গে ইমালসান (Emulsion) গঠন করে।

রাসায়নিক ধর্মঃ (1) আর্দ্র বিশ্লেষণঃ তেল ও চর্বিকে আর্দ্র বিশ্লেষণে ফ্যাটি অ্যাসিড ও গ্লিসারল পাওয়া যায়। সৃতপ্ত জলীয় বাম্প, ক্ষার, অ্যাসিড বা উৎসেচকের সাহায্যে আর্দ্র বিশ্লেষণ করা হয়। কস্টিক সোডা বা পটাশের সাহায্যে তেল বা চর্বিকে আর্দ্র বিশ্লোষত করলে উচ্চতর আণ্নিক গুরুহবিশিষ্ট ফ্যাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটাশিয়াম লবণ পাওয়া যায়, যাকে সাবান বলে এবং ক্ষারের সাহায়ে তেল বা চর্বিকে আর্দ্র বিশ্লেষণের পদ্ধতিকে সাবানীভবন (Saponification) বলে ।

$$CH_2OOC \cdot R$$
 CH_2OH $CHOOC \cdot R + 3NaOH$ \longrightarrow $CHOH + 3R \cdot COONa$ CH_2OH $The state of the state of the$

2. হাইড্রাজিনেশানঃ উত্তিক্ষ তেলগুলি অসম্পৃত্ত ফ্যাটি আর্রিসডের রিসারইল এন্টার। এই এন্টারগুলিকে অনুবটকের উপন্থিতিতে হাইড্রোজেন বারা বিজ্ঞারিত করলে, হাইড্রোজেন অসম্পৃত্ত অংশে যুক্ত হয় এবং এন্টারের আর্রিসড অংশকে সম্পৃত্ত করে তোলে। আংশিক সম্পৃত্ত হলেও এই গ্লিসারাইল এন্টারগুলি নাধারণ তাপমান্রার কঠিনে পরিণত হয়। এই আংশিক হাইড্রোজিনেশান করা উত্তিক্ষ তেলকে বনম্পতি (Vegetable ghee) বলে। সম্পূর্ণ হাইড্রোজিনেশান করা তেল কঠিন ও ভঙ্গুর হয়। হাইড্রোজিনেশান করতে অনুবটক হিসাবে নিকেল চুর্ণ ব্যবহার্র করা হয়। এইভাবে উত্তিক্ষ তেলকে কঠিনে পরিণত করাকে কঠিনক রণ (Hardining) বলে। সাধারণত কম চাপে এই কঠিনকরণ করা হয়ে থাকে। সরমে, অবশ্য বাজারের বনম্পতিতে জারকরোধক পদার্থ (Antioxidant), ভিটামিন ইত্যাদি মেশানো থাকে।

CH₂OOC(CH₂)₇CH = CH(CH₂)₇CH₈ CHOOC(CH₂)₇CH = CH(CH₃)₇CH₃ + 3H₂ → CH₂OOC(CH₂)₇CH = CH(CH₈)₇CH₃ ত্রাইওলেইন (গলনাছ - 17°)

3. হাইড্রোজিনোলিসিস (Hydrogenolysis)ঃ উচ্চ চাপে কপার কোমাইটের উপন্থিতিতে তেল বা চর্বি হাইড্রোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে বিজ্ঞারিত এবং বিয়োজিত হয়ে গ্রিসারল ও প্রাথমিক কোহলে পরিণত হর।

4. পাচন (Rancidity)ঃ চবি এবং তেলকে বিশেষ করে অনেকদিন ধরে মজুদ করে রাখলে, তা পচে বিশ্রী স্বাদযুক্ত এবং বিশ্রী গদ্ধযুক্ত হয়ে পড়ে। একে পচন বা Rancidity বলে। এই পচন জীবাণু বা উৎসেচকের প্রভাবে তেল ও চবির আর্চ বিশ্রেষণ এবং জারণের ফলে ঘটে থাকে। এবং উৎপন্ন পদার্থের জন্য এই দুর্গদ্ধ এবং বিশ্রী স্বাদ হয়। যেমন বায়ুর উপস্থিতিতে এক ধরনের জীবাণু মাখনকে আর্চ বিশ্রেষত এবং জারিত করে বিউটিরিক অ্যাসিড উৎপন্ন করে এবং মাখন পচার গদ্ধ এই অ্যাসিডের জন্য হয়ে থাকে। অনেক সময় জীবাণুগুলি ফাটি অ্যাসিড, অ্যালডিহা ইড বা কিটোনে পরিণত করে এবং এরাই এই দুর্গদ্ধের জন্য দায়ী। আর এই পচন রুখতে বা কিটোনে পরিণত করে এবং এরাই এই দুর্গদ্ধের জন্য দায়ী। আর এই পচন রুখতে খাওয়ার তেল বা চবির সঙ্গে জারকরোধক পদার্থ মিশিরে দেওয়া হয়।

ভেল ও চর্বির বিশ্লেষণ: বিভিন্ন তেল ও চাঁবর গুণাগুণ নির্ণয়ের জন্য কতকগুলি পরীক্ষা করা হয়। শিশেপ প্রয়েজন বিশেষত তেল বা চাঁবর প্রকৃতি নির্ণয়ের জন্য এসব পরীক্ষা করা হয়। এই সব পরীক্ষার তেল বা চার্বতে ভেজাল নির্ণয়ের জন্য এসব পরীক্ষা করা হয়। এই সব পরীক্ষার তেল বা চার্বতে ভেজাল মাছে কিনা তাও নির্ণয় করা যায়। এগুলির মধ্যো (i) সাবানীভবন নাযার আছে কিনা তাও নির্ণয় করা যায়। এগুলির মধ্যো (i) সাবানীভবন নাযার (Saponification number), (ii) আয়োভিন নাযার (Iodine number), (iii) আসোসভ মান (Acid value), (iv) রেইচেট মেইয় মান (Reichert Meiss) থরাওও উল্লেখযোগা।

(i) সাবানী তবন নামার বি এক গ্রাম তেল বা চবিকে সাবানীভবন করতে

যত মিলিপ্রাম কস্টিক পটাশের প্রয়োজন সেই সংখ্যাটিকে সাবানীভবন নামার বলে।

এক প্রাম তেল বা চবিকে জ্ঞাত মাত্রা এবং জ্ঞাত আয়তনের কস্টিক পটাশের
কোহলীয় দ্রবণের সঙ্গে একত্রে জলগাহের উপর বিফ্লাক্স করা হয়। পরে ঠাণ্ডা করে

অতিরিম্ভ কন্টিক পটাশকে নির্ধারণ কর। হয়। ফলে কত পরিমাণ কন্টিক পটাশ সাবানী্ডবনের জন্য প্রয়োজন তা সহজেই নির্ণয় করা যায়।

সাবানীভবনের সাহাযো কোন চর্বি বা তেলের আনুমানিক আণবিক গুরুত্ব নির্ণয় করা হয়। এক মোল চর্বি বা তেলকে সম্পূর্ণ সাবানীভবন করতে তিন মোল কন্টিক পটাশের প্রয়োজন। কারণ চর্বি ও তেল হলো গ্রিসারলের ট্রাইএস্টার। তিন মোল কন্টিক পটাশ সমান $3 \times 56 = 168$ গ্রাম = 168000 মিলিগ্রাম।

- ः সাবানীভবন নাম্বার $= \frac{168000}{m}$ $(m = \cos \pi$ বা চর্বির আণ্যিক গুরুত্ব) । প্রতিটি তেল ও চর্বির একটি নিদিন্ট সাবানীভবন নাম্বার থাকবে |
- (ii) আমোডিন নাম্বার: 100 গ্রাম কোন তেল বা চর্বিতে বত গ্রাম আরোডিন সংযুত্ত হতে পারে, সেই সংখ্যাতিকে আরোডিন নাম্বার বলে। আরোডিন তেল বা চর্বির অসম্পৃত্ত অংশে যুত্ত হয়। ফলে কোন তেল বা চর্বির আরোডিন সংখ্যার মান বত বাড়বে সেই তেল বা চর্বিতে তত বেশি অসম্পৃত্ততা থাকবে। সম্পৃত্ত ফ্যাতি আ্যাসিডের গ্লিসারল এস্টারের আরোডিন সংখ্যা অবশ্যই শ্না হবে। কারণ এই এস্টারে কোন অসম্পৃত্ততা নেই। সাধারণত চর্বির আরোডিন সংখ্যার মান ক্য হয় এবং উত্তিক্ষ তেলের আরোডিন সংখ্যার মান বড় হয়।

আয়োডিন সংখ্যার মান নির্ণয়ে আয়োডিন মনোক্লোরাইডের গ্লেসিয়াল অ্যাসিটিক অ্যাসিড দ্রবণ বা আয়োডিন এবং মার্রকিউরিক ক্লোরাইডের ইথানল দ্রবণ ব্যবহার করা হয়।

- (iii) অ্যাসিড মান ঃ এক গ্রাম তেল বা চাঁবকে প্রশানত করতে হত মিলিগ্রাম কন্টিক পটাশের প্রয়োজন হয় সেই সংখ্যাকে অ্যাসিড মান বলে। অ্যাসিড মান দিয়ে কোন তেল বা চাঁবতে মুক্ত অ্যাসিডের পরিমাণ নির্ণয় করা হয়। নির্দিষ্ট পরিমাণ চাঁব বা তেলকে কোহলে দ্রবীভূত করে জ্ঞাত মানার কন্টিক পটাশ দ্রবণ দিয়ে টাইট্রেশান করা হয়। এই টাইট্রেশানে ফিনল্ফথ্যালিন নির্দেশক হিসেবে ব্যবহার করা হয়।
- (iv) রেইচের্ট মেইস মান: পাচ গ্রাম তেল বা চাঁবকে আর্দ্রবিশ্লেষণে প্রাপ্ত জলে দ্রাব্য এবং জলীয় বাম্পে উদ্বায়ী ফ্যাটি অ্যাসিডকে সম্পূর্ণ প্রশামিত করতে যত সিসি পরিমাণ 10 কম্পিক পটাশ দ্রবণের প্রয়োজন সেই সংখ্যাকে রেইচেট নেইম্ন মান বলে। এতে কোন চাঁবতে জলীয় বাম্পে উৰায়ী ফ্যাটি অ্যাসিডের পরিমাণ নির্ণয় করা যায়।

চর্বি ও ভেলের বিভিন্ন মান

সরষের তেল 5·7—7·3 173—175 99—110 196—200 35·4—42·3 0·25 196—200 26—38 17—34·5 193—200 57—73 193—200 57—73 194—196 103—111 0·95 বরপসীত তেল 0·36—1·0 168—179 94—105 0—7·9	চাঁব বা তেলের নাম	অ্যাসিড মান	সাবানীভবন সংখ্যা	আয়োডিন সংখ্যা	রেইচেট মেইল্ল মান
	গরুর চাঁব মাখন মানুষের চাঁব তুলোর বীজের তেল নারকেল তেল	0·25 0·45—35·4 0·6—0·9 2·5—10	196—200 210—230 193—200 194—196 253—262	35·4-42·3 26-38 57-73 103-111 6·2-10	0.95 6.6—7.5

সাবানঃ উদ্ভব আণবিক গুরুষ সম্পন ফাটি আসিডের সোডিয়াম পটাশিয়াম লবণকে সাবান বলে। ওলেইক, লউরিক, গিটয়ারিক, পামিটিক এবং মাইরিস্টিক আসিডগুলি উল্লেখযোগ্য। তেল বা চবিকে কস্টিক ফার দিয়ে আর্র বিশ্লোষত করলে গিসারল এবং উচ্চতর আণবিক গুরুষ সম্পন্ন ফ্যাটি অ্যাসিডের সোডিয়াম বা পটাশিয়াম লবণ পাওয়া যাবে। যাকে সাবান বলে।

উচ্চতর আণ্যিক গুরুত্ব বিশিষ্ট সম্পৃত্ত ফ্যাটি অ্যাসিডের লবণের পরিমাণ যে সাবানে বেশি থাকে তাকে কঠিন (hard) সাবান বলে। আর অসম্পৃত্ত আাসিডের লবণের পরিমাণ যে সাবানে বেশি তাকে নরম সাবান বলে।

সোডিয়াম লবণগুলি (সোডিয়াম সাবান) জলে কম দ্রাব্য হয়, এগুলি কঠিন, কিন্তু পটাশিয়াম লবণগুলি অপেক্ষাকৃত নরম এবং জলে অধিক দ্রাব্য।

সাবান প্রস্তুতিঃ দুভাবে সাবান প্রস্তুত করা হর—(i) ফোটান পদ্ধতি (boiling process) ; (ii) ঠাণ্ডা পদ্ধতি (cold process)।

কোটান পদ্ধতি ঃ কদ্যিক সোডাকে জলে দ্রবিভূত করে 10-14% দ্রবণ প্রস্থাত করা হয় এবং একটা টাাজ্কে এই দ্রবণ রাখা হয়। এখন শব্দু আকৃতির লোহার পারে (য়াকে কেটলী বলে) তেল বা গলিত চবির সঙ্গে মিশিয়ে বাম্পের সাহায্যে পারে (য়াকে কেটলী বলে) তেল বা গলিত চবির সঙ্গে মিশিয়ে বাম্পের সাহায়ে পারে (য়াকে কেটলী বলে) তেল বা গলিত চবির সঙ্গে মিশিয়ে বাম্পের সাহায়ে তেল উত্তপ্ত করা হয়। কিন্টিক সোডার পরিমাণ এমনভাবে যোগ করা হয়, য়াতে তেল বা চবির সাবানীভবন সম্পূর্ণ হয়। কয়েক বন্টা ধরে উত্তপ্ত করা হয় এবং মাঝে মাঝে মিশ্রণটি নাড়া হয়।

এর পর সোডিয়াম ক্লোরাইড যোগ করে আবার গরম করা হয়। এতে কমন আয়নের প্রভাবে সাবান পৃথক হয়ে যাবে। দ্রবণের থেকে সাবানের খনত্ব কম বলে সাবান ভেসে উঠবে। এই সাবানকে দ্রবণ থেকে ছেঁকে তুলে নেওয়া হয় এবং পরিষ্লুত দ্রবণে গ্রিসারল, সোভিয়াম ক্লোরাইড ও অতিরিক্ত কস্টিক সোডা এবং কিছুটঃ সাবানও দ্ববীভূত অবস্থায় থাকে যাকে সাবানের লাই (soap lye) বলে। এই লাই থেকে প্রিসারল প্রস্তুত করা হর ।

ঐ সাবানকে একটি যান্ত্রিক মিশানোর ধন্তে । বাকে ক্রাটচার (Crutcher) বলে 1 নিয়ে নরম পাথরের মিহি গুড়ো, সোডিয়াম সিলিকেটের গুড়ো বা সোডিয়াম কার্বনেট ইত্যাদি ভরাট করা (filler) পদার্থের এবং সুগন্ধির সঙ্গে ভালভাবে ফিশিয়ে সাবান প্রস্তুত করা হয়। এই সাবানকে বিভিন্ন আকারে কেটে, ছাপ মেরে, শুকিয়ে কাগজে মুড়ে বাজারে বিক্রি করা হয়।

ঠাণ্ডা পদ্ধতিঃ ধে সব তেল বা চাঁব সহজেই আর্দ্র বিশ্লেষিত করা ষায়, তাদের সঙ্গে উত্তপ্ত ক্ষার দ্রবশের বিক্রিয়ায় সাবান প্রস্তৃত করা হয়। এতে মিশ্রণকে ফোটানো হয় না। আর্দ্র বিশ্লেষণ কয়েক ধণ্টার মধ্যে শেষ হরে বাবার পর চ্ছিরভাবে রেখে দিলে সাবান থিতিয়ে যায়। এই সাবানের সঙ্গে রঞ্জন পদার্থ, সূগন্ধি এবং ভরাট করার পদার্থ মিশিরে সাধারণত গায়ে মাথার সাবান প্রস্তুত করা হয়।

প্রশাবলী

- চাঁব ও ডেল কাকে বলে ? এদের মধ্যে পার্থক্য কি ? এদের উৎস কি ? 1.
- চাঁব ও তেল কিভাবে নিষ্কাশন করা হয় ?
- নিম্নলিখিত রাসায়নিক বিক্লিয়া চাঁব ও তেলের উপর করলে কি হবে ? 3.
 - (i) আর্দ্র বিশ্লেষণ (ii) হাইড্রোজিনেশান (iii) হাইড্রোজনোলিসিস
- টীক। লেখ ঃ—(i) সাবানীভবন সংখ্যা (ii) আয়োডিন সংখ্যা (iii) আয়িসভ মান (iv) রেইচেট মেইল্ল মান (v) সাবান
- 5. সাবান কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ?

অ্যালিসাইক্লিক যৌগসমূহ Alycyclic Compounds

কেবলমাত কার্বন পরমাণু দিয়ে গঠিত চক্লাক্লার জৈব যৌগকে সমচক
(Homocyclic) যৌগ বলে। এইসব যৌগের মধ্যে যারা দ্বেহজ বা আালিফ্যাটিক
যৌগের ধর্মের অনুরূপ বা সদৃশ তাদের আ্যালিসাইক্লিক (Alicyclic) যৌগ বলে।
ali কথাটা aliphatic থেকে এসেছে। অর্থাৎ যে চক্লাকার জৈব যৌগ ক্লেহজ যৌগের
ধর্মের মত বা ক্লেহজ যৌগের ন্যায় আচরণ করে তাদের দ্বেহজ চক্লাকার বা
আ্যালিসাইক্লিক যৌগ বলে।

অ্যালিসাইক্লিক যৌগদের দৃটি শ্রেণীতে ভাগ করা যার—(i) সম্পৃত্ত এবং
(ii) অসম্পৃত্ত। সম্পৃত্ত অ্যালিসাইক্লিক যৌগদের চক্লাকার অ্যালকেন বা চক্লাকার
প্যারাফিন (cycloalkane or cycloparaffin) বলে। চক্লাকার অ্যালকেনের
সাধারণ সংকেত C_nH_{nn} । n-এর মান ভিনের কম হবে না। চক্লাকার অ্যালকেন
যৌগে অসম্পৃত্ততা থাকবে না এবং এই শ্রেণীর সদস্যর। চক্লাকার যৌগ হবে।

অসম্পৃত্ত সমচক্রাকার যোগের অণুতে এক বা একাধিক অসম্পৃত্ততা থাকতে পারে এবং এই শ্রেণীর সদস্যদের ধর্ম ক্ষেহজ অসম্পৃত্ত ধোগের মত হয়। এদের চক্রাকার আলিফিন বা চক্রাকার আলিফিন (Cycloalkene) ধোগ বলে।

নামকরণ ঃ চক্রাকার অ্যালকেন শ্রেণীর যোগে একাধিক মেথিলিন (—CH₂—) মূলক পরস্পরের সঙ্গে যুম্ভ থাকে বলে এদের পলিমেথিলিন (Polymethylene) যোগও বলে।

IUPAC পদ্ধতিতে সম্পৃত্ত অ্যালিসাইক্লিক বৌগদের মৃত্ত শৃত্থল যৌগের মত নামকরণ করা হয়, কেবলমাত্র নামের আগে একটা সাইক্লো বসিয়ে নেওয়া হয়। IUPAC পদ্ধতিতে অসম্পৃক্ত আ্যালিসাইক্লিক যৌগদের মুক্তশৃত্থল অ্যালকিনের
মত নামকরণ করা হয়, কেবলমাত্র নামের আগে একটা সাইক্লো এবং দ্বিবন্ধের অবস্থান
সংখ্যা দিয়ে সূচীত করা হয় (বেখানে প্রয়োজন)।

$$CH = CH$$
 $CH_2 - CH_3$ $CH_2 - CH_3$ $CH_2 - CH_3$ $CH_3 - CH_4$ $CH_4 - CH_5$ $CH_5 - CH_5$ $CH_$

প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতিসমূহঃ (1) প্রান্তীয় ডাই হ্যালে। প্যারাফিন জাতককে জিংক বা সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়া করিয়ে চক্রাকার অ্যালকেন প্রস্তুত করা যায়।

$$CH_2$$
 CH_2 Br $+$ $Zn \rightarrow CH_2$ CH_2 $+$ $ZnBr_3$ CH_2 CH_3 CH_3 CH_4 CH_4 CH_5 CH_5

এটি উর্জ বিক্রিয়ার একটা বিশেষ ধরন এবং এই পদ্ধতিতে সাইক্রোপ্রোপেন এবং সাইক্রোহেক্সেন প্রস্তৃত করা হয়।

(2) দ্বিকার্বব্রিল অ্যাসিডের ক্যালসিয়াম বা বেরিয়ান লবণকে পাতনে চক্রাকার কিটোন পাওয়া বায়, বাকে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের উপন্থিতিতে জিংক পারদ সংকর দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে চক্রাকার অ্যালকেন পাওয়া বায় (ক্রিমেনসেন বিজ্ঞারণ)।
এই পদ্ধতিতে তিন সদস্যের চক্রাকার বেগি প্রস্তুত করা বায় না।

(3) ডাইইথাইল আর্ডিপেটের (I) (বেনজিন দ্রবণ) সঙ্গে সোডিয়ামের বিরিয়ার উৎপন্ন 2-কার্বেথিরি সাইক্লোপেন্টানোন (II)-কে আর্গিসড দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে 2-কার্বিক্লল সাইক্লোপেন্টানোন (III) পাওয়া যায়। III-কে উত্তপ্ত করলে সাইক্লোপেন্টানোন (IV) পাওয়া যায়, যাকে ক্লিমেনসেন বিজারণে সাইক্লেপেণ্টেন পাওয়া যায়। এই বিভিয়াটিকে 'ডিকমান বিভিয়া' (Dieckmann reaction) বলে। এটি অস্তঃন্থ (Internal) আগিটোআগিটিক এন্টার সংঘনন বা ক্লেজেন সংঘননের অনুর্প। এই পদ্ধতিতে 5, 6 এবং 7 সদস্য বিশিষ্ট চক্লাকার আগালকেন প্রস্তুত করা যায়।

$$\begin{array}{c|c} CH_{2} \cdot CH_{3} \cdot COOEt & Na & CH_{3}-CH_{2} \\ \hline CH_{3} \cdot CH_{2} \cdot COOEt & -EtOH & CH_{2}-CH \\ \hline (I) & COOEt \\ \hline \\ CH_{2}-CH_{2} & COOEt \\ \hline \\ CH_{2}-CH_{2} & CH_{2}-CH_{2} \\ \hline \\ CH_{2}-CH & COOH \\ \hline \\ COOH & (III) \\ \hline \\ COOH & CH_{3}-CH_{2} \\ \hline \\ CH_{2}-CH_{2} & CH_{2} \\ \hline \\ COOH & (III) \\ \hline \\ COOH & CH_{2}-CH_{2} \\ \hline \\ CH_{2}-CH_{2} & CH_{3} \\ \hline \\ CH_{3}-CH_{2} & CH_{3} \\ \hline \\ CH_{3}-CH_{2} & CH_{3} \\ \hline \\ CH_{3}-CH_{3} & CH_{3} \\ \hline \\ CH_$$

(4) নিকেল অনুঘটকের উপস্থিতিতে উত্তাপে এবং অধিক চাপে বেনজিনকে
হাইড্রোজেন দিয়ে বিজারিত করলে সাইক্রোহেক্সেন পাওয়। যায়।

(4) সংযুগ্মী (conjugated) দ্বিক বিশিষ্ট অসম্পৃত্ত হাইড্রোকার্বনের সঙ্গে কার্বনিল মূলকে বিশিষ্ট অসম্পৃত্ত যোগের (সেথানে দ্বিক কার্বনিল মূলকের সঙ্গে কার্বনিল মূলকের কার্বনিল মূলকের সঙ্গে কার্বনিল মূলকের কার্বনিল মূলকের সঙ্গে বিক্রান্ত বিক্রান

I-কে ডাইইন (diene), II-কে ডাইইন আসক্ত (dienophile) এবং (III)-কে যোগশীল বন্তু (adduct) বলে।

ধর্ম ঃ সাইক্রোপেন ও সাইক্রোবিউটেন সাধারণ তাপমান্রার গ্যাসীর পদার্থ।
অন্যান্য সাইক্রোঅ্যালকেনগুলি তরল পদার্থ। সাইক্রোআ্যালকেনগুলি জলে অদ্রাব্য,
কিন্তু জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য। আণ্যিক গুরুষ বৃদ্ধিতে স্ফুটনা ক ও গলনাক্ষও বৃদ্ধি পায়।

সাইক্লোপ্রোপেন সাইক্লোবিউটেন সাইক্লোপেন্টেন	***	***	গলনাক °C —127·4 —50	च्चूर्णेना•क °C 32·9 11-12
সাইক্লোপেন্টেন্ সাইক্লোহেন্দ্রেন		***	-93.8	49.3
440.444.634.4	***	***	6.5	80.7

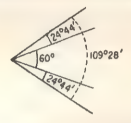
রাসায়নিক ধর্ম ঃ এই শ্রেণীর সদসাদের ধর্ম অনেকাংশে প্যারাফিনের মত।
তবে কিছু কিছু ব্যাতিক্রম আছে । নিমুতর কিছু সাইক্রোঅ্যালকেনের সঙ্গে বিক্রিয়কের
বিক্রিয়ার চক্রাকার গঠন ভেঙ্গে মুক্ত শৃত্থলে পরিণত হয় এবং পরে বৃত্থোগ বিক্রিয়া ঘটায়।

সাইক্রোপ্রোপেন রোগিন, হাইড্রোরোমিক অ্যাসিড এবং হাইড্রোআরোডিক আ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়য় যথাকমে 1:3 ডাইরোমো প্রোপেন, n-প্রোপাইল রোমাইড ও n-প্রোপাইল আয়োডাইড উৎপন্ন হয়। সাইক্রোবিউটেন হাইড্রোআয়োডিক আ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়য় n-বিউটাইল আয়োডাইড উৎপন্ন করে। অন্যান্য সাইক্রোআলেকেনের উপর হাইড্রোরোমিক বা হাইড্রোআয়োডিক আ্যাসিডের বিক্রিয়া নেই। সাইক্রোপ্রোপেন ছাড়া অন্যান্য সাইক্রোআলেনের উপর রোগিনের বিক্রিয়া নেই। উত্তম্ব অবস্থায় নিছেলের উপস্থিতিতে হাইড্রোজেন সাইক্রোপ্রোপেন, সাইক্রোপেটেন ও সাইক্রোহেক্রেনকে বিজ্ঞারিত করে যথাক্রমে প্রোপেন, n-বিউটেন, n-পেটেন ও n-হেক্রেন দেয়।

বায়ারের পীড়ন তব্ব (Baeyer's Strain Theory) ঃ 1885 খ্রীফার্লে বায়ার চক্রাকার অ্যালকেনের প্রথম করেকটি সদস্যদের স্থায়িত্ব ব্যাখ্যা করতে গিয়ে এই তব্ব উপস্থিত করেন। কার্বন পরমাণুর চারটি যোজাতা সমচত্ত্রলকের চারটি কোণের দিকে নির্দেশিত থাকে অর্থাৎ কার্বনের যে কোন দুটি যোজাতার মধ্যে যোজক কোণের মান 109°28', এই তথাের উপর বায়ারের পীড়ন তত্ত্বটি নির্ভরশীল। এই তত্ত্বটি অনুসারে যদি কোন জৈব খােগে কার্বনের যোজক কোণের এই স্থাভাবিক মানের পরিবর্তন ঘটে, তবে তার দরুন অণুটিতে এক প্রকার পীড়নের উদ্ভব হবে। যোজক

কোণের স্বাভাবিক মান থেকে পরিবর্তন যত বেশি হবে, পীড়নের মাত্রাও তত বেশি হবে, এবং পীড়নের মাত্রা যত বেশি হবে যৌগটির স্থারিছও তত কম হবে। অবশ্য এক্ষেত্রে চক্রাকার অ্যালকেনের কার্বন প্রমাণুগুলি অভিন্ন তলে আছে বলে ধরা হয়।

সাইক্লেপ্রোপেনের তিনটি কার্বন পরমাণু সমবাহু গ্রিভুজের শীর্ষ কোণে অবস্থান করে। সগবাহু গ্রিভুজের কোণের মান 60°। সূতরাং যোজক কোণের বিকৃতির পরিমাণ হবে $\frac{1}{2}(109^{\circ}28'-60^{\circ})=+24^{\circ}44'$ । অর্থাং সাইক্রোপ্রোপেনের কার্বনের যোজক দৃটিকে জোর করে কাছে আনা হয়েছে। এক্ষেগ্রে পীড়নকে ধনাত্মক পীড়ন বলে। আর বেখানে যোজককে দ্বে সারিয়ে আনা হয়, সেখানকার পীড়নকে ঝণাত্মক পীড়ন বলে।



সাইক্লোবিউটেনের এই বিকৃতির পরিমাণ $\frac{1}{2}(109^{\circ}28'-90^{\circ})=+9^{\circ}44'$ এবং সাইক্লোপেন্টেনের $\frac{1}{2}(109^{\circ}28'-108^{\circ})=+0^{\circ}44'$ এবং সাইক্লোহেশ্বেনের $\frac{1}{2}(109^{\circ}28'-120^{\circ})=-5^{\circ}16'$ ।

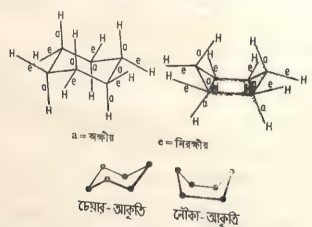
সাইক্রোপ্রোপেনের থেকে সাইক্রোবিউটেনের যোজক কোণের বিকৃতির পরিমান কম, সূতরাং সাইক্রোবিউটেন সাইক্রোপ্রোপেনের চেয়ে বেশি ছায়ী অর্থাৎ রাসায়নিক বিক্রিয়ায় কম সক্রিয় । সাইক্রোপেন্টেনের ক্ষেত্রে বিকৃতি সবচেয়ে কম, সূতরাং সাইক্রোপেনের ক্ষেত্রে বিকৃতি সবচেয়ে কম, সূতরাং সাইক্রোপেনের প্রেকে আলকেন । সাইক্রোহেক্সেন ক্ষেত্রে যোজক কোণের বিকৃতি সাইক্রোপেন্টেনের থেকে অধিক সক্রিয় এবং সাইক্রোহেক্সেনের থেকে ক্রমান্ত্রের উচ্চতর সাইক্রোপেন্টেনের থেকে অধিক সক্রিয় এবং সাইক্রোহেক্সেনের থেকে ক্রমান্ত্রের উচ্চতর সাইক্রোপেন্টেনের থেকে অধিক করিয় এবং সাইক্রোহেক্সেনের বেশি হবে, ফলে ছায়িছ ক্রম হবে অর্থাৎ রাসায়নিক বিক্রিয়ায় অধিকতর সক্রিয় হবে । কিন্তু বান্তব ক্ষেত্রে দেখা বায় যে, সাইক্রোহেক্সেন এবং অন্যান্য উচ্চতর চক্রাকার অ্যালকেনগুলি বেশ ছায়ৌ যে, সাইক্রোহেক্সেন এবং অন্যান্য উচ্চতর চক্রাকার অ্যালকেনগুলি বেশ ছায়ৌ যোগ । এদের স্থায়িছ বায়ারের পীড়ন তত্ত্ব দিয়ে ব্যাখ্যা করা যায় না ।

বায়ারের পাঁড়ন তত্ত্ব চক্রাকার C_3 থেকে C_5 অ্যানকেনের ক্ষেত্রে ভালোভাবে ব্রেযোজ্য । কিন্তু উচ্চতর চক্রাকার অ্যালকেনের ক্ষেত্রে নয় ।

সাচ্জে মোর তব্ (Sachse Mohr Theory) ঃ এই তত্ত্বে সাহায্যে

C₀ এবং উচ্চতর চক্রাকার অ্যালকেনের স্থায়ির ব্যাখ্যা করা যায়। C₀ এবং উচ্চতর চক্রাকার অ্যালকেনের কার্বন পরমাণুগুলি অভিন্ন তলে নেই এবং এই সকল উচ্চতর চক্রাকার অ্যালকেনগুলি ভাঁজ হয়ে এমন অবস্থায় থাকে যাতে কার্বনের যোজক কোণের মান 109°28′ অর্থাং স্বাভাবিক মানে থাকে। এতে চক্রাকার অ্যালকেনের যোজক কোণের বিকৃতি হটে না, ফলে স্থায়ির লাভ করে। অর্থাং C₀ এবং উচ্চতর আ্যালকেনগুলিকে সহজে প্রস্তুত করা যায় এবং রাসায়নিক বিক্রিয়ায় কম সক্রিয় হয়।

নাইক্লেহেক্সেন অণুটি ভাঁজ হয়ে দুরকম গঠন বিন্যাস লাভ করতে পারে—
(i) নৌকার্কাত (Boat form); (ii) চেয়ার আকৃতি (Chair form)। এই রকম গঠন বিন্যাসে যৌগ অণুটির কার্বনচক্রের কার্বন পরমাণুগুলি অভিন্ন তলে থাকে না এবং কার্বন পরমাণুগুলির যোজক কোণের মান হাভাবিক সমচতুন্তলকের মানের সমান থাকে অর্থাৎ 109°28'।



সাইক্লোহেক্সেন নৌকাকৃতির থেকে চেয়ার আকৃতিতে বেশি স্থায়ী।

সাইক্রোহেক্সেনের 12টি হাইড্রোজেনের মধ্যে 6টি অণুটির অক্ষের (Axis) সঙ্গে সমাস্তরালভাবে থাকে এবং এই 6টি হাইড্রোজেনকে অক্ষীয় বা আ্যাক্সিয়াল হাইড্রোজেন বলে এবং এ ছয়টি বোজককে অক্ষীয় বোজক (Axial bond) বলে। অপর ছয়টি হাইড্রোজেন অক্ষের সঙ্গে 109°28' কোণ করে C—H বন্ধন বা বোজক উৎপন্ন করে (অথবা সাইক্রোহেক্সেনের চক্রের উল্লয় তলের সঙ্গে 109°28' কোণ করে C—H বোজক অবস্থান করে। এই বিতীয় প্রকার 6টি হাইড্রোজেনকে নিরক্ষীয় বা ইকুইটোরিয়াল (Equitorial) হাইড্রোজেন বলে এবং এই 6টি C—H বন্ধনকে নিরক্ষীয় বা ইকুইটোরিয়াল বন্ধন বলে।

প্রশাবলী

- আ্রিসাইক্রিক যৌগ কাদের বলা হয় ? চক্রাকার আলেকেনদের নামকরণ 1. কিভাবে করা হয় ?
- চক্রাকার অ্যালকেনগুলি কি কি পদ্ধতিতে সংশ্লেষণ করা হয় ? 2.
- বায়ারের পীড়ন তত্ত্বি কি? কোন কোন চক্রাকার আানকেনগুলির ক্ষেত্রে 3. এই ভতুটি প্রযোজা ?
- সাচসে মোর তত্ত্তি কি ? 4.
- সংক্ষিপ্ত টীকা লিখ :—(i) ডিকম্যান বিক্লিয়া (ii) ডিল্স অ্যাল্ডার 5. বিক্রিয়া (iii) নৌকা আকৃতি এবং চেয়ার আকৃতি সাইক্লোহেক্সেনের (iv) অক্ষীয় যোজক ও ইকুইটোরিয়াল যোজক।
- (i) চক্রাকার অ্যালকেনে ক্মপক্ষে কটি কার্বন পরমাণু থাকবে? 6. (ii) ডাইইন, ভাইইন আসন্ত এবং যোগশীল বন্তু কাদের বলে এবং কোন বিক্রিয়ায় এই তিনটি দেখতে পাওয়া যায় ? (iii) কার্বন পরমাণুর যোজক কোণের স্বাভাবিক মান কত? (iv) সাইক্রোপ্রোপেন, সাইক্রোবিউটেন এবং সাইক্রোপেন্টেনের স্থায়িত্ব অনুসারে নাম লেখ।

অ্যারোম্যাটিক ছাইডোকার্বন সমূহ Aromatic Hydrocarbons

ফুলের নির্বাস, নানারকম রজন (Resin) ইত্যাদির একটা ধর্মের মিল আগেকারদিনের লোকেরা লক্ষ্য করেছিলেন, সেটা হলো তাদের সুন্দর গন্ধ। আর গ্রীক শব্দ

aroma মানে সুন্দর গন্ধ। আর তার থেকে এই শ্রেণীর বৌগদের নামকরণ হলো
আারোম্যাটিক বা গন্ধবহ যৌগ। তখনকার কালে চাঁব থেকে যে জৈব যৌগ পাওয়া
বেতা তাদের বলা হতো আ্যালিফ্যাটিক বা নেহজ (Aliphatic) যৌগ। গন্ধ ছাড়াও
আারোম্যাটিক এবং আালিফ্যাটিক যৌগদের মধ্যে অনেক পার্থক্য লক্ষ্য করা গিয়েছিল।
বেমন অ্যারোম্যাটিক যৌগগুলি অবশাই চকাকার যৌগ হবে এবং ক্মপক্ষে ছয়টি কার্বন
পারমাণু থাকবে। অপরপক্ষে অ্যালিফ্যাটিক যৌগগুলি মুক্ত শৃভ্যল হবে। অ্যারোম্যাটিক যৌগে কার্বনের শতকরা পরিমাণ আালিফ্যাটিক যৌগের থেকে অনেক বেশি
হবে। আ্যারোম্যাটিক যৌগের উপর নানা রকম রাসায়নিক বিক্রিয়া করলে বেশিরভাগ
ক্ষেত্রে বেনজিন বা বেনজিনের জাতক পাওয়া যায়।

আজকাল বেনজিন এবং বেনজিনের জাতকসমূহকে আারোম্যাটিক যৌগ বলা হয়। এই সব যৌগের গন্ধ সব সময় যে সুন্দর হবে তার কোন ঠিক নেই। কারণ অনেক আরোম্যাটিক যৌগের গন্ধ খুবই বিশ্রী। বেনজিন এবং বেনজিনের জাতক-সমূহের রসায়নকে অ্যারোম্যাটিক রসায়ন বলে।

স্যারোম্যাতিক যোগের উৎস (Sources of aromatic compounds) ঃ (i) কয়লা থেকে ঃ বিটুমিন জাতীয় কয়লাকে অন্তর্ধুম পাতনে পাওয়া যায় কোক (কঠিন), আলকাতরা বা কোলটার (তরল) অ্যামোনিয়াক্যাল তরল পদার্থ। এই আলকাতরাই হলো অ্যামোনিয়াটিক যোগের প্রধান উৎস। কয়লার অন্তর্ধ্ব পাতন (যাকে কার্বোনাইজেশান বলে) করার পদ্ধতির উপর আলকাতরার পরিমাণ এবং বিভিন্ন উপাদানের পরিমাণ নির্ভর করে।

আলকাতরাকে লোহার পারে নিয়ে অম্প উত্তাপে জলকে দূর করা হয়, পরে এই

আলকাতরাকে আংশিক পাতন করা হয় এবং বিভিন্ন তাপমানায় বিভিন্ন পাতিত ব্যুকে সংগ্রহ করা হয়।

٠	পাতিত বস্তু	তাপমান্তা °C	মুখ্য উপাদান
1.	লঘুতেল বা	170 পর্যন্ত	বেনজিন, টলুইন, জাইলিন
	অপরিশোধিত ন্যাপথা		সমূহ
2.	মধ্যম তেল বা মিডিল অয়েল	170-230	ন্যাফথ্যালিন, ফিনল প্রভৃতি
3,	ভারী তেল বা ক্রিয়োজোট অয়েল	230-270	ফিনল, ক্রেসল সমূহ,
			ন্যাপথ্যালিন প্রভৃতি
4.	সবুজ তেল বা অ্যানথ্রাসিন অয়েল	270-360	অ্যানপ্রাসিন, ফিনানথ্রাসিন ইত্যাদি
5.	গৈচ -	অবশেষ	কার্বন

1. লঘু ভেল (Light oil) ঃ এই পাতিত অংশের আপেক্ষিক গুরুত্ব (0.97) এবং এতে বেনজিন, টলুইন, জাইলিন সমূহ ছাড়া ক্ষারীয় এবং আমিক জাতীয় অশুনি যথান্তমে পিরিভিন জাতীয় এবং ফিনল জাতীয় যৌগ থাকে। এছাড়া থায়েফেন নামে হেটারোসাইক্রিক যৌগও বর্তমান থাকে। এই লঘু তেলকে প্রথমে ঘন সালক্ষিউরিক আাসিড পরে জল এবং এরপর কন্টিক সোডা দ্রবণ এবং পরে জাবার জল দিয়ে ধুয়ে ক্ষারীয় এবং আমিক জাতীয় অশুদ্ধি দ্র করা হয়। ঘন সালফ্টিরিক আাসিড কিছুটা থায়েফেনকে অপসারিত করে। এই লঘু ভেল থেকে জল দ্র করে, পরে আবার আংশিক পাতন করা হয় এবং বিভিন্ন তাপমান্তায় বিভিন্ন পাতিত বস্তু সংগ্রহ করা হয়।

পাতিত বন্তু 90% বেনজন 50% বেনজন	ভাপমাত্রা °C 80-110 110-140	উপাদান বেনজিন, টলুইন বেনজিন (অম্প), টলুইন ও জাইলিন সমূহ
দ্রাবক ন্যাপথা	140-170	জাইলিনগুলি, মেসিটিলিন, ইত্যাদি

90% এবং 50% বেনজলকে পুনর্পাতনে 80°-81°C-এ যে পাতিতবস্তু পাওয়া যায় তাতে বেশিরভাগটা হলো বেনজিন এবং 110°C-এ যে বস্তু পাওয়া যায় তাতে টলুইন থাকে।

2. মধ্যম ভেল (Middle oil)ঃ এই অংশের আঃ গুঃ 1.005 এবং এতে প্রধানত ন্যাপথ্যালিন এবং ফিনল থাকে। এই তেলকে শীতল করলে ন্যাপথ্যালিন কেলাসিত হয়ে পড়ে এবং সেন্টিফিউজ করে তর্লের থেকে আলাদা করা হয়। যাকে অপরিশোধিত ন্যাপথ্যালিন বলে এবং এই ন্যাপথ্যালিনকে প্রথমে কম্টিক সোভা দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করে ফিনল জাতীয় বস্তুকে দ্রবীভূত করে পৃথক করা হয়। পরে একে সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে উত্তপ্ত করে ন্যাপথ্যালিনকে পৃথক করে ন্যোপথ্যালিনকে দ্র এই ন্যাপথ্যালিনকে উপ্তর্পাতিত করে শোধন করা হয়। ন্যাপথ্যালিনকে দৃর করার পর কম্টিক সোভা দ্রবণে কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস (বা সালফিউরিক অ্যাসিড) প্রবাহিত করলে দ্রবীভূত ফিনল জাতীয় পদার্থ তেলের মত পৃথক হয়ে পড়ে। যাকে সংগ্রহ করে পুনর্পাতন করলে বিভিন্ন তাপমানায় বিভিন্ন বন্তু পাওয়া যায়। ফিনল (182°C), ক্রেনলগুলি (185°-205°C) এবং জাইললগুলি (210-220°) পাওয়া যায়। আর পাত্রে পড়ে থাকে পিচ।

- 3. ভারী ভেল (Heavy oil) ঃ এই তেলের আঃ গুঃ 1'033 এবং এই তেলে থেকে উপাদানগুলি পৃথক করা হয় না। এটি কাঠ সংবক্ষণের জন্য ব্যবহার করা হয়ে থাকে।
- 4. সবুজ (ভল (Green oil) ঃ আঃ গুঃ 1.088। এই তেলের সবুজ প্রতিপ্রভা (Fluorescence) হয় বলে এর নাম সবুজ তেল। এতে প্রধানত আনপ্রাসিন ও ফিনানপ্রাসিন থাকে। এই তেলকে ঠাণ্ডা করলে অ্যানপ্রাসিন ও ফিনানপ্রাসিন কেলাসিত হয়ে পড়ে, যাদের সেনট্রিফিউজ করে আলাদা করে দ্রাবক দিয়ে আংশিক কেলাসন করে আ্যানপ্রাসিন থেকে ফিনানপ্রাসিনকে আলাদা করা হয়।
- 5. পিচ (Pitch)ঃ পিচের বেশিরভাগ হলে। মুস্ত কার্বন । পিচকে রাস্তার কান্ধে ব্যবহার করা হয়।
- (ii) পেড্রে লিয়াম থেকে ঃ আরোম্যাটিক যোগ সমৃদ্ধ পেট্রোলিয়াম থেকে আরোম্যাটিক যোগদের পৃথক করা যায়। এছাড়া পেট্রোলিয়াম থেকে পাওয়া বিশেষ বিশেষ আ্লিফ্রাটিক যোগকে বিশেষ উপায়ে আরোম্যাটিক যোগকে পরিপত করা যায়। এতে আ্লিফ্রাটিক যোগদের বিশেষ অনুঘটকের সাহাযে সাইক্লিজেশান (Cyclisation) এবং হাইড্রোজেন বিযুক্তিকরণের (Dehydrogenation) ধ্রারা আরোম্যাটিক যোগে পরিণত করা হয়। অনুঘটক হিসেবে আ্লিফ্রানার উপর ক্রোমিয়াম, ম্লিবডেনাম, ভ্রালাভিয়াম অক্সাইড নেওয়া হয়। তাপমালা 480°-550°C এবং 11-22 বায়ুমগুলীয় চাপে এই বিক্রিয়া করান হয়।

$$\begin{array}{c} CH_8(CH_2)_4 \cdot CH_8 \longrightarrow C_6H_6 + 4H_2 \\ \text{п-сहरङ्ख } \\ CH_8(CH_2)_6 \cdot CH_8 \longrightarrow C_6H_5 \cdot CH_8 + 4H_2 \\ \text{п-сहरण्डेम} \end{array}$$

বেনজিন (Benzene)



1825 খ্রীষ্টাব্দে ফ্যারাডে তিনি মাছের তেলকে অধিক তাপে উত্তপ্ত করে প্রথম বেনজিন আবিষ্কার করেন। 1845 খ্রীষ্টাব্দে হফ্ন্যান আলকাতরা থেকে বেনজিন প্রস্তুত করেন এবং এটি এখনও পর্যন্ত বেনজিন ও অন্যান্য অ্যারোম্যাটিক যৌগের প্রধান উৎস। বেনজিন কথাটা গাম বেনজোইন থেকে এসেছে। কারণ গাম বেনজোইনকে চুন দিয়ে পাতনে মিতস্চালিচ (Mitscherlich) বেনজিন প্রস্তুত করেন। বেনজিনকে অনেক সময় ফিনে (Phine) বলে।

শুস্তি ঃ (i) লঘু ভেল থেকে ঃ আলকাতরার আংশিক পাতনে প্রাপ্ত লঘু তেলকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড, জল, কশ্টিক সোডা দ্রবণ জল দিয়ে ধুয়ে এবং জল তাড়িয়ে যে বিশুদ্ধ তেল পাওয়া যায়, তাকে আংশিক পাতন করলে 90% এবং 50% বেনজল পাওয়া যায়। এদের পৃথক পৃথকভাবে পুনরায় আংশিক পাতনকালে 80°-82° С-এ যে পাতিত বন্ধু পাওয়া যায় তা প্রায় বিশুদ্ধ বেনজিন এবং 110° С-এ টলুইন পাওয়া যায় এবং 138°-142° С-এ জাইলিনগুলি পাওয়া যায়।

এই প্রায় বিশ্ব বেনজিনে টলুইন তালপ পরিমাণে থাকে। এই বেনজিনকে 5°C-এর তলায় ঠাণ্ডা করলে বেনজিন (গলনাক 5·4°C) কঠিনে পরিণত হয়। এই কঠিন বেনজিনের উপর চাপ দিয়ে তরল টলুইনকে (গঃ – 98°C) বার করে দেওয়া ইয়। ঐ কঠিন বেনজিনকে গলিয়ে পুনরায় কঠিনে পরিণত করে ঐ একইভাবে টলুইনকে বার করে দেওয়া হয় এবং এই রকম কয়েকবার করলে টলুইন মুক্ত বেনজিন পাওয়া য়য়। কিন্তু এই বেনজিনে এখনও পর্যন্ত থায়েফেন থেকে য়য়, য়াকে ঘন সালফিউরিক য়য়িলভ দিয়ে কয়েকবার ধুয়ে বার করে দেওয়া হয়। পরে এই বেনজিনকে পাতন করে নেওয়া হয়।

- (ii) পেট্রে কিয়াম থেকে ও পেট্রোলিয়াম থেকে পাওরা বর্মাল হেক্সেনকে বিশেষ প্রক্রিয়ায় বেনজিনে পরিণত করা যায়। (আগে বলা আছে)
- (iii) সংশ্লেষণ পদ্ধতি দিয়ে ঃ ক্ ভাগি চিলিন থেকে ঃ লোহত তপ্ত তারার নলের মধ্য দিয়ে অ্যাসিটিলিন গ্যাস প্রবাহিত করলে অ্যাসিটিলিন বিষ্কৃতি হয়।

 $3C_2H_2 \longrightarrow C_6H_6$

(খ) বেনজোয়িক অ্যাসিড থেকেঃ অনার্দ্র সোডিয়াম বেনজোয়েটকে সোডা লাইমের সঙ্গে মিশিয়ে নিয়ে উত্তপ্ত করলে ডিকাবীক্সলেশানের দ্বারা বেনজিন প্রস্তুত হয়।

$$C_6H_5COONa + NaOH \xrightarrow{CaO} C_6H_6 + Na_2CO_3$$

(গ) **ফিনল থেকে**ঃ ফিনলকে দন্তঃরজ দিয়ে উত্তপ্ত করলে বেনজিন পাওয়া যায়।

$$C_8H_8OH + Zn \rightarrow C_6H_8 + ZnO$$

ধর্ম: বেনজিন তীব্রগন্ধবিশিষ্ট বর্ণহীন, অত্যন্ত প্রতিসারক (Refractive)
ও সচল (Mobile) তরল। বেনজিন জলের থেকে হাল্ক। এবং জলে অন্তবণীর।
কিন্তু ইথার, কোহলে দ্রবণীয়। চর্বি, তেল, গন্ধক, আয়োভিন বেনজিনে দ্রাব্য।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ বেনজিন খুবই সৃদ্ধিত যোগ। তীর জারক পদার্থ ক্রোমক আ্যাসিড, পারম্যাঙ্গানেটের আ্যাসিড দ্রবন খুব ধারে বেনজিনকে কার্বন ডাই-অক্সাইডে এবং জলে পরিণত করে। বেনজিন অণুতে তিনটি অসম্পৃত্ততা (ছিবন্ধ) থাকা সত্ত্বেও এটি অলিফিন বোগের মত তেমন সক্রিয় নম্ন এবং এটি প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া দেখায়।

বেনজিন অত্যন্ত জলনশীল পদার্থ এবং অক্সিজেনের উপস্থিতিতে ধোয়াযুক্ত শিধায়

বিলিক্সার যুত যৌগ গঠন বিক্রিয়াঃ (i) হাইড্রোজেনের সংযোগঃ বিজারিত নিকেল ধাতু অনুবটকের উপন্থিতিতে বেনজিন হাইড্রোজেনের প্রারা বিজারিত হয়ে প্রথমে ভাই হাইড্রো বেনজিন (I), পরে টেটা হাইড্রো বেনজিন (II) এবং সবশেষে হেক্সা হাইড্রো বেনজিন বা সাইক্রোহেক্সেন (III) উৎপন্ন হয়। অবশা থোগে I এবং II-কে এই বিক্রিয়ায় পৃথক করা য়য় না। এদের অন্যভাবে প্রভুত করা হয়।

$$C_{6}H_{6} \xrightarrow{H_{2}} C_{6}H_{8} \xrightarrow{H_{2}} C_{8}H_{10} \xrightarrow{H_{2}} C_{6}H_{12}$$

$$(II) \xrightarrow{(III)} C_{6}H_{10}$$

(ii) হালোজেন সংযোগ ওতীর স্থালোকে বেনজিনের সঙ্গে হ্যালোজেনের বিজিয়ার হেক্সা হ্যালো বেনজিন উৎপন্ন হয়। ক্লোরিনের সঙ্গে বিজিয়ায় হেক্সাক্লোরে বেনজিন (বা বেনজিন হেক্সাক্লোরাইড) উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_6 + 3Cl_2 \rightarrow C_6H_6Cl_6$$
B.H.C.

(iii) ওজোন সংযোগ ঃ এক অণু বেনজিনের সঙ্গে তিন অণু ওজোনের বিক্রিয়ায় বেনজিন ট্রাই ওজোনাইড (I) উৎপন্ন হয়, যাকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে গ্রাইঅকলাল (II) ও হাইড্রোজেন পারঅক্সাইড পাওয়া যায়।

$$C_{6}H_{6} + 3O_{3} \rightarrow C_{6}H_{6}(O_{3})_{3} \xrightarrow{3H_{2}O} 3 \xrightarrow{|CHO|} + 3H_{2}O_{2}$$
(I)
(II)

বেনজিনে তিনটি অসম্পৃত্ততা (বিষয়) থাকা সত্ত্বেও এটি খুব সহজে প্রতিদ্বাপন বিক্রিয়ায় অংশ নেয়। আর এইটাই প্রমাণ করে যে বেনজিনের বিষয়গুলি অলিফিনের বিবিষ্ণ থেকে আলাদা।

(i) হ্যালোজেনের সঙ্গে প্রতিস্থাপন বিক্রিয়াঃ স্থালোকের অনুপশ্বিতিতে বেনজিন হ্যালোজেনের সঙ্গে প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া করে, তবে অনুপশ্বিতিতে বেনজিন হ্যালোজেনের সঙ্গে প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া করে, তবে বিক্রিয়াট অত্যন্ত ধীরগতিতে হয়। কিন্তু লোহা, আয়োজিন, ফেরিক ক্লোরাইড বিক্রিয়াট অত্যন্ত ধীরগতিতে হয়। কিন্তু লোহা, আয়োজিন, ফেরিক ক্লোরাজিনের ইত্যাদি হ্যালোজেন কেরিয়ারের উপশ্বিতিতে বিক্রিয়াটি তাড়াতাড়ি ঘটে। আয়োজিনের ইত্যাদি হালোজেনের বিক্রিয়াটি উভমুখী হওয়ার জন্য এবং সাম্যাবস্থার আয়োজেনির বেনজিনের পরিমাণ কম থাকায়, আয়োজেনবেনজিনের পরিমাণ বাড়োনোর জন্য বেনজিনের পরিমাণ কম থাকায়, আয়োজেনবেনজিনের পরিমাণ বাড়োনোর জন্য উংপদ্র হাইড্রোআয়োজিক অ্যাসিজকে নাইয়িক বা আয়োজিক অ্যাসিজ দিয়ে জারিত করে দূর করা হয়।

$$C_6H_6 + Cl_9 \xrightarrow{Fe} C_6H_5Cl + HCl$$

$$C_6H_6 + 2Cl_9 \xrightarrow{Fe} C_8H_4Cl_9 + 2HCl$$

$$C_6H_6 + I_9 \rightleftharpoons C_6H_5I + HI.$$

(ii) নাইট্রেশান ঃ ঘন সালফিউরিক আাসিডের (অনুঘটক) উপস্থিতিতে, 50°C-এর নিচে বেনজিনের সঙ্গে ঘন নাইট্রিক অ্যাসিডের বিভিয়ার বেনজিনের একটি হাইড্রোজেন পরমাণু একটি নাইট্রোমূলক দিয়ে প্রতিভাপিত হয় এবং নাইট্রোবেনজিন উৎপার করে। এই বিভিয়াকে নাইট্রেশান (Nitration) বিভিয়া বলে। বেশি তাপমান্তার একাধিক হাইড্রোজেন সমসংখ্যা নাইট্রে মূলক দিয়ে প্রতিভাপিত হয়।

$$C_6H_6 + HNO_3 \xrightarrow{H_2SO_4} C_6H_5NO_3 + H_2O.$$

(iii) সালকোনোশান ও বেনজিনকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে বেনজিনের একটি হাইড্রোজেন প্রমাণু একটি সালফোনিক মূলক এখন ষেহেতু বেনজিনের ছয়টি কার্বন সমষ্ট ভূজের ছয়টি কোণে অবস্থিত এবং প্রত্যেকটি কার্বনে একটি হাইড্রোজেন সংযুক্ত এবং প্রত্যেকটি কার্বন-কার্বন বন্ধন দৈর্ঘ্য সমান এবং দৈর্ঘ্যের মান কার্বন-কার্বন একষোজক ও দ্বিষোজকের অন্তর্বর্তী হওয়ার জন্য ছয়টি হাইড্রোজেন সমতুল্য হয়। ফলে বেনজিনের 1:2 এবং 1:6 দ্বিপ্রতিস্থাপিত যৌগের মধ্যে কোন পার্থক্য নেই। সেই রকম 1:3 এবং 1:5-এর মধ্যে কোন পার্থক্য নেই।

বেনজিনের 1:2 বিপ্রতিস্থাপিত যৌগকে অর্থো (Ortho) বা সংক্ষেপে Oবলে। 1:3 এবং 1:4 বিপ্রতিস্থাপিত যৌগকে যথাক্রমে মেটা বা m এবং p বলে।

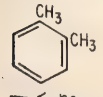




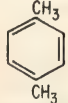


অর্থো ডাই ক্লোবোৰনজন বা 1:2 ডাই ক্লোবোবেনজন

মেটা ভাই নাইট্রোবেনজিন পাারা ডাই আালকাইল বেনজিন বা ব 1:3 ডাই নাইট্রোবেনজিন 1:3 ডাই আালকাইল বেনজিন



মেটা জাইলিন



A MACHENIA CO

প্যারা জাইনিন

িছযোজ্যতা সম্পন্ন $\mathrm{C_{8}H_{4}}$ < মূলককে ফেনিলিন মূলক বলে।

বেনজ্বিনের তিনটি হাইড্রোজেন তিনটি অভিন্ন একষোজী মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হলে তিনটি সমাবয়ব যৌগ পাওয়া যায়। বেমন



I:2:3 ট্রাই প্রতিস্থাপিত বৌগ বা ভিদিনাল vicinal (সংক্ষেপে vic)



1:2:4 বা অসম asymmetrical(as)



1:3:5 ৰা স্থ্যম symmetrical(s)-



1:2:3 ট্রাইহাইডুল্লি বেনজিন বা vic ট্রাইছাইডুল্লি বেনজিন



1 : 2 : 4 ট্রাইহাইডুর্ন্নি বেনজিন বা as ট্রাইছাইডুর্ন্নি বেনজিন



1:3:5 ট্রাইহাইডুন্সি বেনজিন বা s ট্রাইহাইডুন্সি বেনজিন

বেনজিনের গঠন 3 (1) মাহিক বিশ্লেষণ ও আণ্ডিক গঠন নির্ণয়ে জানা বার যে, বেনজিনের আণ্ডিক সংকেত C_0H_0 । ছয়াঁট কার্বনবিশিষ্ট সম্পৃষ্ট আ্যালিফ্যাটিক হাইড্রোকার্বনের সংকেত হবে $C_0H_{12}^{-1}$ । হেস্কেনের তুলনায় বেনজিনে হাইড্রোজেনের সংখ্যা অনেক কম থাকায়, এটা স্পষ্ট যে বেনজিনে খুবই অসম্পৃষ্টতা আছে এবং কার্যক্ষেত্রে এটা লক্ষ্যও করা যায়। যেমন

- (i) অনুঘটকীয়ভাবে বের্নাজনকে বিজ্ঞারিত করলে ছরটি হাইড্রোজেন পরমাণু বেনাজনে যুক্ত হয়ে সাইক্রোহেক্সেন (C_6H_{12}) উৎপন্ন করে।
- (ii) উজ্জল সৃধালোকে বেনজিন হ্যালোজেনের সঙ্গে যুত্যোগ বিজিয়। দেয় এবং স্বাধিক ছয়িট হ্যালোজেন পরমাণু যুক্ত হয় ।

$$C_6H_6 + 3Cl_9 \rightarrow C_6H_6Cl_6$$

(iii) ওজোনের সঙ্গে বেনজিনের বিক্রিয়ার বেনজিন ট্রাই ওজোনাইড উৎপল্ল হয়।

$$C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} + 3O_{\mathfrak{g}} \rightarrow C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}(O_{\mathfrak{g}})_{\mathfrak{g}}$$

উপরের বিক্রিয়াগুলি থেকে এটা স্পন্ট যে বেনজিনে তিনটি দ্বিবন্ধ (অসম্পৃত্ততা) আছে। কিন্তু আরো পরীক্ষায় জানা যায় যে বেনজিনের এই তিনটি দ্বিবন্ধ ঠিক অলিফিনের দ্বিবন্ধের মত আচরণ করে না। যেমন

(iv) সৃধালোকের অনুপদ্ধিতিতে এবং হ্যালোক্ষেন কেরিয়ারের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে হ্যালোক্ষেন প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া করে।

$$C_aH_a + Cl_a \xrightarrow{Fe} C_aH_sCl + HCl$$

(v) শীতল ক্ষারীয় পারম্যাঙ্গানেট দূবণ বেনজিনকে জারিত করতে পারে না, কিন্তু অনেক সময় ধরে উত্তপ্ত করলে বেনজিন জ্বারিত হয়ে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও জলে পরিণত হয়।

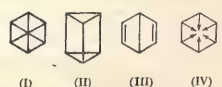
(vi) হ্যালোজেন অ্যাসিডগুলি বেনজিনের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না। উপরে বর্ণিত সকল বিক্লিয়া থেকে এটাই প্রমাণিত হয় যে, বেনজিনে তিনটি ধিবন্ধ আছে ; কিন্তু এই তিনটি দ্বিবন্ধ অলিফিনের দ্বিবন্ধ থেকে আলাদা প্রকৃতির। আর এই পার্থক্যের জন্য বেনজিনের কিছু অন্য ধরনের ধর্ম বেমন বেনজিন অণুর সম্পূরতা (কিছুটা) এবং সুন্থিরতা (Stability) লক্ষ্য করা যায়। আর যাকে জ্যারোম্যাটিক ধর্ম (Aromatic properties) বা জ্যারোম্যাটিলিটি (Aromaticity) বলে।

বেনজিনে কেবলমা<mark>র একটি এক প্রতিস্থা</mark>গিত যৌগ উৎপল্ল করে। অতএব বেনজিনের ছয়টি হাইড্রোজেন সমতুল্য এবং বেনজিনকে বিজারিত করলে সাইক্লো-হেল্পেন পাওয়া **ষায়। এই সমস্ত** বিক্রিয়া এবং ব্যাপার দেখে কেকুলে প্রথম বেনজিনের চক্লাকার গঠন দেন এবং বলেন যে, বৈনজিনের ছয়টি কার্বন পরমাণু সমযড়ভুজের ছয়িট কোণে অবস্থিত। প্রত্যেকটি কার্বনের সঙ্গে একটি হাইড্রোজেন যুক্ত এবং কার্বন পরমাণুগুলি পর্যায়ক্তমে একবন্ধ ও দ্বিবন্ধ দিয়ে যুক্ত হয়ে বেনজিনের চক্রাকার গঠন দেয় -(কিন্তু প্রমাণ করতে পারেননি)।

বেনজিনের এই গঠন কতকগুলি ব্যাপার সুন্দরভাবে ব্যাখ্যা করতে পারে। (i) বেনজিনে তিনটি সংযুগা বিবন্ধ (Conjugated double bond) আছে।

(ii) ছয়টি হাইড্রোজেন সমতুলা এবং (iii) কার্বনের যোজাতা চার।

কেকুলের দেওয়া বেনজিনের গঠনের ত্রুটিঃ (i) অলিফিন যৌগের সঙ্গে বিভিয়া করে এমন কিছু বিভিয়ক কেন বেনজিনের সঙ্গে বিভিয়া করে না, তা কেকুলের দেওয়া বেনজিনের গঠন ব্যাখ্যা করতে পারে না। (ii) কেকুলের গঠন অনুযায়ী বেনজিনের দু ধরনের (1:2 এবং 1:6) অর্থো দ্বিপ্রতিস্থাপিত সমাবয়ব যৌগ পাওয়ার কথা, কিন্তু শতচেন্টা করেও দুটি অর্থো সমাবয়ব যৌগ প্রন্তুত সন্তব এই বুটি দ্র করার জনা ক্লস (Claus), ল্যাডেনব্যার্গ (Ladenberg) ডিওয়ার (Dewar), আর্মন্টং ও বায়ার (Armstrong & Baeyer) ইত্যাদি ভিন্ন রসায়নবিদ বেনজিনের ভিন্ন গঠন উপস্থিত করেন এবং নিজেদের দেওয়া গঠনের অপক্ষে
কিছু কিছু বুদ্তিও উপস্থিত করেন। কিন্তু নানা কারণে সেগুলি বাতিল হয়ে বায় ।



ক্লম উপস্থিত করেন ভাষাগোনাল গঠন (1), লাাভেনবার্গ দেন প্রিজম গঠন (II), ডিওয়ার ভাষাগোনাল গঠন (III) এবং আর্মন্ট্রংও বেয়ার দেন সেন্ট্রিক গঠন (IV)।

ইতিমধ্যে কেকুলে তার দেওয়া বেনজিনের গঠন সম্বন্ধে মত কিছুটা পরিবর্তন করে বলেন বে, বেনজিনের দিবক্ষপুলি নিশ্চল নয়; কিন্তু দুটি অবস্থানের মধ্যে সর্বদা সঞ্চারশীল বা দোদুলামান অবস্থায় থাকে। এতে বেনজিনের কার্বন কার্বনের মধ্যে কোন একসময় একবন্ধ হিসেবে এবং পর মুহুর্তে বিবন্ধ হিসেবে থাকে। এতে 1:2 এবং 1:6 দুটি অর্থো বিপ্রতিস্থাপিত সমাবয়বের মধ্যে কোন পার্থক্য থাকে না।

কেকুলের দোতুল্যমান গঠনের স্বপক্ষে মুক্তিঃ লাভিন (Levine) ও কোলে (Cole) অর্থা জাইলিনকে ওজোনোলিসিস ও হাইড্রোলিসিস করে গ্রাইঅকজাল (CHO·CHO), গিথাইল গ্রাইঅকজাল (CH₃·CO·CHO) এবং ডাইমিথাইল গ্রাইঅকজাল (CH₃CO·CO·CH₃) পান এবং বলেন যে দুরকম গঠন বিশিষ্ট অর্থো জাইলিন না হলে তিনরকম কার্বনিল যোগ উৎপন্ন সম্ভব নয়। ফলে তারা কেকুলের দোদুলামান গঠনকে সমর্থন করেন।

$$CH_3$$
 \rightarrow 2CH₈·CO·CHO + CHO.CHO

 CH_3 \rightarrow CH₈·CO·CO·CH₈ + 2CHO·CHO.

থিলার (Thiele's) আংশিক যোজ্যতা দিয়ে বেনজিনের গঠন ব্যাখ্যাঃ সংমৃগ্যী দ্বিবন্ধ বিশিষ্ট হাইড্রোকার্বনের দ্বিবন্ধ দিয়ে যুম্ব কার্বন পরমাণুগুলিতে বস্তুত কার্বন কার্বন একটি পূর্ণ এক বন্ধন বা যোজক এবং একটি আংশিক
যোজক দ্বারা যুম্ব থাকে এবং এর ফলে ঐ দুই কার্বনের প্রত্যেকটিতে কিছু (আংশিক)
যোজাতা অবশিষ্ট থাকে। এইরক্ম অবশিষ্ট যোজ্যতা বিশিষ্ট কার্বন তার পাশের
(একবন্ধ দ্বারা যুম্ব) কার্বনের অবশিষ্ট যোজ্যতার সঙ্গে যুম্ব হয়ে একটি আংশিক
যোজক উৎপন্ন করে এবং এতে কিছুটা সংপ্রতা আনে। একে থিলার আংশিক
যোজ্যতা তত্ত্ব (Thiele's partial valency theory) বলে। তিনি এই
তত্ত্বিট বেনজিনের উপর প্রয়োগ করে বেনজিনের গঠন ব্যাখ্যা করেন।

এতে বেনজিনের যে কোন কার্বন কার্বনের মধ্যে যোজকটি এক ও দ্বিবন্ধের অন্তর্বতাঁ অবস্থায় থাকে। ফলে দুটি অর্থো অবস্থানের মধ্যে কোন পার্থক্য থাকে না এবং একই সঙ্গে এই গঠন বেনজিনের সুস্থিরতাকেও ব্যাখ্যা করে।

কিন্তু বেনজিনের মত চক্রাকার সংযুগ্মী দ্বিবদ্ধ বিশিষ্ট হাইড্রোকার্বন সাইক্লোঅক্টাটেট্রাইন (Cyclo octatetraene) কিন্তু রাসায়নিক বিক্রিয়ায় খুবই সক্রিয়।
যা থিলার তত্ত্বে বিপরীত। ফলে এই থিলার তত্ত্ব বেনজিনের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য

সংস্পান্দন গঠন । বেনজিনের সৃত্তিরত। এবং কিছু কিছু রাসায়নিক বিক্রিয়ায় নিশ্কিয়তা সংস্পান্দন তত্ত্বের (Resonance theory) সাহাযো সৃন্দরভাবে আজকাল ব্যাখ্যা করা হয়। এই তত্ত্ব অনুসারে বেনজিনের গঠন একাধিক সংস্পানশীল (Resonating) গঠনের সক্তর (Hybrid) অবস্থা দিয়ে প্রকাশ করা হয়। কোন একটি সংস্পান্দনশীল গঠন দিয়ে বেনজিনের সকল ধর্মকে ব্যাখ্যা করা য়াবে না, কিছু ঐ সকল গঠনের ধর্মের বীজগাণিতিক যোগফলের (Algebric sum) সমান হবে বেনজিনের ধর্ম অর্থাৎ সংস্পান্দন সক্তরে যে সংস্পান্দনশীল গঠন যে (শতকরা) পরিমাণে আছে সেই অনুয়ায়ী ধর্মও সেই মত হবে। বেনজিনের সংস্পান্দন সক্তরে পাঁচিটি সংস্পান্দনশীল গঠন আছে।

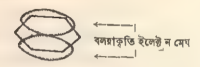
I এবং II নং গঠন কেকুলের গঠন যা প্রায় 80% আছে সক্ষরে এবং অবশিষ্ট 20% গঠন হবে III, IV এবং V অনুযায়ী, যা কিনা ডিওয়ারের গঠন। অতএব বেনজিনের ধর্ম 80% কেকুলের গঠন অনুযায়ী এবং অবশিষ্ট 20% ধর্ম ডিওয়ারের গঠন অনুযায়ী হবে।

সংস্পান্দন তত্ত্ব অনুযায়ী বেনজিনের কার্বন কার্বনের মধ্যে একবন্ধ বা দ্বিজে আলাদা কোন অস্তিত্ব নেই এবং কার্বন কার্বন হোজক দৈছা 1.39Å যা কিনা কার্বন কার্বন দ্বিবন্ধ (1.34Å) এবং একবন্ধ (1.54Å) দৈর্ঘ্যের মধ্যবর্তী।

সাইক্লোহে জ্বিন ও বেনজিনের হাইড্রোজেন সংযুক্তকরণ তাপ (Heat of hydrogenation) থেকে বেনজিনের সংস্পাদন সঞ্চর গঠনকে ব্যাখ্যা করা যায়। একটি বিবদ্ধবিশিষ্ট প্রতিয়োল সাইক্লোহে জ্বিনের হাইড্রোজেন সংযুক্তকরণে 28.6 কিলো ক্যালোরী তাপ বিমোচিত (Evolve) হয়। ফলে তিনটি ব্বিব্যবিশিষ্ট বেনজিনের ক্ষেত্রে হাইড্রোজেন সংযুক্তকরণে তাপ বিমোচিত হবে 3 × 28.6 কিলো ক্যালোরি প্রতি মোল। কিন্তু কার্যক্ষেত্রে 49.8 কিলো ক্যালোরি/মোল তাপ বিমোচিত হয়। অর্থাৎ বেনজিনে অন্তর্নিহিত শক্তির পরিমাণ কম হওয়ার জন্য কেকুলের গঠন অনুষায়ী তিনটি অলিফিন জাতীয় বিবন্ধের গঠনের তুলনায় অনেক সুস্থির যৌগ। এই হিসাবির্তর্ব (Calculated) মান এবং পর্যবেক্ষণ (Observed) মানের পার্থক্য (85.8 – 49.8) = 36 কিলো ক্যালোরি/মোলকে সংস্পাদ্দনশীক্ত (resonance energy) বা স্থিতিশীল শক্তি (Stabilisation energy) বলে এবং সংস্পাদনের জন্য এই শক্তির প্রয়োজন হয়।

বর্ণালী বীক্ষণ পরীক্ষা এবং এক্স-রে পরীক্ষার জান। যায় যে, বেনজিনের অণুটি সমতলবিশিন্ট সমষড়ভুজ (120°) এবং ছয়টি হাইড্রোজেন ষড়ভুজের সঙ্গে অভিন্ন তলে বর্তমান। প্রত্যেকটি H-C-C এবং C-C-C কোণের মান 120° এবং প্রতিটি কার্বন পরমাণু বিসম্তাক্ষ (trigonal) সঞ্চরণ অবস্থায় থাকে অর্থাৎ sp^2 সঞ্চরণ অবস্থায়। বেনজিনে ছয়টি (C-H) α বন্ধনে এবং ছয়টি (C-C) σ বন্ধন আছে এবং প্রত্যেকটি কার্বনে একটি করে p_s ইলেট্রন ষড়ভ্জের তলের সঙ্গে লয়ভাবে আছে।

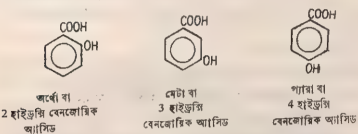
ছমটি p_s অরবাইটাল একে অপরের সঙ্গে অধিক্রমণের (Overlap) ফলে দ অরবাইটালে পরিণত হয় যা কিনা ছমটি কার্বনের উপর পরিব্যাপ্ত (Delocalisation) অবস্থার থাকে এবং ছমটি কার্বনকে পরিবেন্টিত করে রাখে। এতে মোট ফল গিয়ে দাঁড়ায় ঐ ষড়ভুজের তলের উপরে ও নিচে বলয়াকার (annular) ইলেক্টনের মেশ্রের শুর থাকে।



বেনজিনের ছয়টি হাইড্রোজেন সমতুল্যঃ বেনজিনের ছয়ট হাইড্রোজেন সমতুল্য, কারণ বেনজিন একটিমাত্র একপ্রতিক্যাপিত যৌগ দের। যেমন মনোক্লোরো বেনজিন বা নাইট্রোবেনজিন, ফিনল ইত্যাদি। অবশ্য এতেই প্রমাণ হয় না বে বেনজিনের ছয়টি হাইড্রোজেন সমতুল্য। কারণ এক প্রতিস্থাপিত যৌগ প্রস্তুতকালে বেনজিনের একটি বিশেষ হাইড্রোজেনই প্রতিক্ষেত্র প্রতিস্থাপিত হচ্ছে বলে ধরা যেতে পারে।

এখন বেনজিনকে সালফোনেশান বিক্লিয়া করে বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিড
পাওয়া যায়। মনে করি সালফোনিক অ্যাসিড মূলকটি বেনজিনের 1 নং কার্বনে সংযুক্ত।
এখন বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিডকে (I) ফিনলে (II) পরিবর্তন করা হলো এবং
ফিনলকে রোমোবেনজিন (III) এবং পরে বেনজোয়িক অ্যাসিডে (IV) পরিবত করা
হলো। এখন বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিডে সালফোনিক মূলক যে কার্বনে সংযুক্ত,
ফিনলের হাইছাক্সিমূলক সেই কার্বনে, রোমোবেনজিনের রোমিন এবং বেনজোয়ক
অ্যাসিডের কার্বজিল মূলক সেই কার্বনে সংযুক্ত থাকবে।

এখন বেনজোয়িক অ্যাসিড থেকে অর্থে।, মেটা এবং প্যারা এই তিনটি হাইড্রাক্স বেনজোয়িক অ্যাসিড প্রস্তৃত করা যায় এবং ঐ সকল যৌগে কার্বাক্সল মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে হাইড্রাক্স মূলকের অবস্থান যথাক্সমে 2, 3 এবং 4 কার্বনে হবে।



ঐ তিন প্রকার হাইড্রাক্স অ্যাসিডকে পৃথক পৃথকভাবে সোডালাইম দিরে উত্তপ্ত করে ডিকার্বাক্সলোন করলে অভিন্ন ফিনল পাওরা যায়। অতএব বেনজিনের 1, 2, 3 এবং 4 নং কার্বনের হাইড্রোজেনগুলি সমতুল্য। নানা রকম বিজিয়া বেনজিনের উপর করে এটা প্রমাণ করা যায় যে 5 এবং 6 নং কার্বনের হাইড্রোজেনগুলিও 1, 2, 3, 4 নং কার্বনের হাইড্রোজেনের সঙ্গে সমতুল্য।

দিক স্থিতি (Orientation) ঃ দুই বা দুইয়ের অধিক প্রতিস্থাপিত বেনজিন যৌগের প্রতিস্থাপকের (Substituents) অবস্থান নির্ণয় করার পদ্ধতিকে দিকস্থিতি বা ওরিয়েনটেশান বলে।

কোরনারের চরম পদ্ধতি (Körner's absolute method)ঃ এই পদ্ধতিতে বেনজিনের $C_6H_*X_2$ বিশিষ্ট বিপ্রতিস্থাপিত যৌগের দিকস্থিতি নির্ণয় করা যায়। নিরমটি হলো এই যে $C_6H_*X_2$ যৌগে একটি তৃতীয় মূলক প্রবেশ করিয়ে দেওয়া হয় এবং এর ফলে উৎপন্ন সমাবয়ব যৌগের সংখ্যা নির্ণয় করা হয়। এতে $C_6H_*X_2$ অর্থো যৌগটি থেকে দুটি, মেটা যৌগটি থেকে তিনটি এবং প্যারা যৌগ থেকে একটি সমাবয়ব যৌগ পাওয়া যাবে।

কোরনার ডাই রোমোবেনজিনের অর্থো, মেটা, প্যারা তিনটি সমাবয়ব যৌগকে পৃথক পৃথক ভাবে নাইট্রেশান করে উৎপন্ন নাইট্রো যৌগের সংখ্যা নির্ণয় করেন। যে ডাই রোমোবেনজিন থেকে দুটি সমাবয়বী নাইট্রো যৌগ পাওয়া গেল, সেটা অবশাই অর্থো যৌগ হবে। সেই রকম যেটি থেকে তিনটি সমাবয়বী নাইট্রো যৌগ পাওয়া গেল সেটি গোরা যৌগ হবে।

এই পদ্ধতির প্রধান অসুবিধে হলে। (i) অনেক সময় কোন একটি সমাবয়বের পরিমাণ এতই নগণ্য হয় যে তাকে সনান্ত কর। কঠিন হয়, ফলে ভূল হবার সম্ভাবনা থাকে। (ii) প্রতিস্থাপকের নিজের প্রভাবের ফলে কোন সময় সব কটি সমাবয়ব প্রস্তুত থুবই কঠিন হয়ে পড়ে।

কোরনারের বিপরীত পৃদ্ধতি (Körner's reverse process) ই কোরনার চরম পর্কাতর অসুবিধে থাকার জন্য বিপরীত পদ্ধতিটি অধিক কার্যকর। এতে ত্রিপ্রতিস্থাপিত বেনজিন যৌগ থেকে একটি মূলককে অপসারিত করা হয় এবং কডকগুলি ত্রিপ্রতিস্থাপিত যৌগ থেকে অভিন্ন যৌগ পাওয়া যায় তা দেখা হয়। যেনন ছয়টি ডাই আামাইনো বেনজোয়িক আাসিডকে পৃথক পৃথক ভাবে সোডা লাইম দিয়ে পাতিত করলে দেখা যায় যে তিনটি ভিন্ন ভাই আামাইনো বেনজোয়ক আাসিড থেকে অভিন্ন ফেনিলিন ভাই আামিন পাওয়া যায়। অতএব ঐ ফেনিলিন ভাই আামিন যৌগটি অবশ্য মেটা হবে। আর যে দুটি ভিন্ন ভাই আামাইনো বেনজোয়ক আাসিড থেকে অভিন্ন ফেনিলিন ভাই আামিন পাওয়া য়য়, সেক্ষেত্র ঐ ডাই আামিনটি অথ্যা যৌগ হবে। যায় থেকে কেবলমাত্র একটি ডাই আামিন পাওয়া যাবে সেটি গারা যৌগ হবে।

আংপিক্ষিক পদ্ধতি (Relative method) ঃ কোন একটি বোঁগে প্রতি-দ্থাপকের অবস্থান নির্ণয়ে ঐ যোঁগকে এমন একটি যোঁগে পরিণত করা হয়, য়য় প্রতিস্থাপকের অবস্থান জানা আছে। যেমন যে ডাই নাইট্রোবেনজিনকে বিজ্ঞারিত করলে m ডাই অ্যামাইনো বেনজিন (II) পাওয়া যাবে সেখানে ঐ ডাই নাইট্রো যোঁগটি মেটা যোঁগ (I) হবে।

এই পদ্ধতিতে সমাবয়ব জাইলিনের দিকস্থিতি নির্ণয় করা যায়। জাইলিনগুলিকে

জারণে বেনজিন ডাই-কার্বক্সিল অ্যাসিড পাওয় যায়, যাদের দিকদ্বিত জানা আছে। বেমন যে জাইলিনকে জারণে প্রাপ্ত ডাই কার্বক্সিল অ্যাসিড থেকে অ্যানহাইজাইড পাওয়া যায় সেই জাইলিনটি অবশাই অর্থোজাইলিন হবে।

যে জাইলিনকে জারণে আইসোথ্যালিক অ্যাসিত পাওরা বার, সেই জাইলিনটি মেটা হবে এবং বাকে জারণে টেরাথ্যালিক অ্যাসিত (IV) পাওয়া বায়, সেটি প্যারা জাইলিন হবে।

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
COOH \\
COOH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
CH_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
COOH \\
COOH
\end{array}$$

দ্বিশ্রুব আঘুর্ণের পরিমাণ নির্ণয়ের ছারা (Dipole moment) ঃ ছি-প্রতিস্থাপিত বেনজিন যোগের দিকছিতি এই পদ্ধতিতে নির্ণয় করা যায়। এক্ষেরে প্রতিস্থাপকগুলি পরমাণু বা মূলক হতে পারে। এই পদ্ধতিতে দ্বিপ্রতিস্থাপিত বেনজিন যোগের দ্বিধুব আত্রণের পরিমাণ হিসাব করে নির্ণয় করা হয়। এবং পরে যোগের উপর পরীক্ষার দ্বারা নির্ণয় করা হয়। যেমন p ডাইক্লোয়োবেনজিনে ক্লোরিন পরমাণু দুটি একে অন্যে বিপরীত দিকে থাকে বলে দ্বিধুব আঘ্রণের লক্ষ (Resultant) মান দুটি একে অন্যে বিপরীত দিকে থাকে বলে দ্বিধুব আঘ্রণের লক্ষ মান অর্থো যোগ থেকে শ্না হবে। এখন দ্বিপ্রতিস্থাপিত বেনজিন যোগের দিকছিতি নির্ণয়ের ক্ষেতে দ্বিধুব আঘ্রণের পরীক্ষালক্ষ মান যে বিশেষ দিকিন্থিতির হিসাব নির্ভর মানের সঙ্গে সমান বা প্রায় সমান হবে ঐ বিশেষ দিকিন্থিতি হবে সেই যোগের।

দিকস্থিতির নিয়ম (Rules of orientation) েবেনজিনের বৃত্তে একটি মূলককে প্রতিস্থাপিত করলে এক প্রকার জাতক পাওয়া যায়। কিন্তু দ্বিতীয় মূলককে প্রতিস্থাপিত করলে তিনটি সমাবয়ব যোগ পাওয়া যায়।



এটা লক্ষ্য করা গেছে যে দ্বিতীয় মূলককে প্রতিস্থাপিত করলে প্রধান উৎপন্ন যৌগ হবে অর্থো এবং প্যারা বা মেটা সমাবয়ব, বের্নাঞ্জনের বৃত্তে 'X' মূলকের উপাস্থিতিতে বিতীয় মূলকটি (Y) বিদ অর্থো এবং প্যারা অবস্থানটি দথল করে, তবে 'X' মূলককে অর্থো-প্যারা নির্দেশিত মূলক বলে এবং মেটা অবস্থানে জায়গা নিলে 'X' মূলককে মেটা নির্দেশিত মূলক বলে।

R (আলকাইল), OH, OR, NH $_2$, NHR, NR $_2$, NHCOCH $_8$, CI, Br, I, F, CH $_2$ CI, SH ইত্যাদি মূলকগুলি অথো প্যায়া নির্দেশক মূলক ।

অপর্যদিকে NO_2 , CHO, CO_2H , CO_2R , SO_3H , SO_3CI , $COCH_3$, CN ইত্যাদি মূলকগুলি মেটা নির্দেশক মূলক।

বেনজিন বৃত্তে একটি মূলকের উপস্থিতিতে দ্বিতীয় মূলককে অস্তর্ভূত করলে কোন বস্তুটি (সমাবয়ব) উৎপদ্ম হবে, তা ভবিষাৎবাণী করার জন্য একাধিক জন মোটামুটি কিছু নিয়ম বার করেছিলেন।

কোরনার, হুরেবনার এবং নোরেলটিং-এর নিয়ম ঃ তারা বলেছিলেন যে, মৃদু ক্ষারকীয় বা মৃদু আম্লিক মৃলক বেনজিন বৃত্তে থাকলে তার দরুন অর্থো-প্যারা যৌগ (সমাবরব) উৎপদ্র হবে। পক্ষান্তরে তীর আ্যাসিড মৃলক থাকলে মেটা যৌগ উৎপদ্র হবে। যেমন হিনলিক হাইডুব্লিন মৃলকটি মৃদু আম্লিক মৃলক এবং NHa মৃদু ক্ষারকীয় মৃলক। এরা বেনজিন বৃত্তে থাকলে তার দরুন অর্থো-প্যার। যৌগ উৎপদ্র হবে। আবার COOH, SO H মৃলক থাকলে মেটা যৌগ উৎপদ্র হবে কারণ COOH বা SO H মৃলকগুলি তীর অ্যাসিড মূলক।

কোম, ব্রাউন এবং গিবসনের নিয়ম ঃ এক প্রতিন্থাপিত বেনজিন যৌগ C_6H_6X এমন হয় যথন HX-কে সরাসরি জারণে HOX-এ পরিণত করা যায় না, ভবে X মূলকটি অর্থো-পারো নির্দোশত মূলক হবে এবং HX-কে সরাসরি HOX-এ জারিত করা গোলে 'X' মূলকটি সেক্ষেত্রে মেটা নির্দোশত মূলক হবে। যেমন টলুইনের ($C_6H_5\cdot CH_8$) মিথাইল মূলকটি অর্থো-পারো নির্দোশত মূলক, কারণ $H\cdot CH_8$ বা CH_4 -কে সরাসরি CH_3OH -এ পরিণত করা যায় না। আবার নাইট্রোবেনজিনে ($C_0H_6NO_2$) নাইটো মূলকটি মেটা নির্দোশত মূলক, কারণ HNO_2 -কে সরাসরি

হামিক-ইলিং ওয়ার্থের নিয়মঃ এই নিয়ম অনুসারে এক ওতিছাপিত বেনজিন যৌগ C_6H_9XY এমন যদি হয় যেখানে Y মৌলটি X মৌলের থেকে পর্যায় সারণীতে পরবর্তী গ্রুপ বা শ্রেণীতে থাকে অথবা X এবং Y একই গ্রুপে কিছু Y-এর পারমাণিক গুরুষ X-এর থেকে কম হয় তবে সেই সমস্ত ক্ষেত্রে XY মূলকটি মেটা নির্দেশক গুলক হবে। অন্য সমস্ত ক্ষেত্রে XY মূলকটি অর্থো-প্যায়া নির্দেশক হবে। আর যদি এক প্রতিন্থাপিত বেনজিন যৌগটি C_6H_6X -এর অনুরূপ হয় অর্থাৎ একটি সৌল দিয়ে প্রতিন্থাপিত হয় সেক্ষেত্রেও অর্থো-প্যায়া নির্দেশক হবে। যেমন $C_6H_6NO_9$ -এর নাইট্রো মূলকের অক্সিজেন পর্যায় সায়ণীতে (VI) শ্রেণী এবং নাইট্রোজেন (V) শ্রেণীতে আছে। অতএব NO_9 মূলকটি মেটা নির্দেশক। $C_6H_8SO_9H$ -এর সালফারে ও অক্সিজেন একই শ্রেণীতে থাকলেও অক্সিজেনের পাঃ গুঃ সালফারের থেকে কম। সূত্রাং SO_9H মূলকটি মেটা নির্দেশক। আবার C_6H_8Cl -এর Cl অর্থো-প্যায়া নির্দেশক। অন্যান্য সমস্ত মূলক অর্থো-প্যায়া

ভারেরাম্যাটিক প্রতিস্থাপনের ইলেকটুনীয় তত্ত্ব (Electronic theory of aromatic substitutions) গুলাত্মক আধানে আহিত বলম আবেরায়াটিক বৃত্তের তলের উপরে নিচে থাকার ফলে আ্যারোয়াটিক বৃত্তের কার্বন পরমাণুগুলিকে নিউক্রিয়েফিলিক (Nucleophilic) বিকারকের আক্রমণের হাত থেকে রক্ষা করে এবং পক্ষান্তরে ইলেকট্রোফিলিক (Electrophilic) হিকারকের পরে বিক্রিয়া করতে সাহাযা করে। ইলেকট্রোফিলিক আবেরায়াটিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া সমেরুক (Polar) হয়। এই বিক্রিয়য় আক্রমণকারী বিকারক বা ইলেকট্রোফিলিক বিকারকর্গুলি ক্যাটায়ন (X⁺) বা প্রশম (Neutral), কিন্তু সমেরু মৌগ (Polarised) হবে এবং নিম্নলিখিতভাবে ইলেকট্রোফিলিক আবেরায়াটিক

$$\bigcirc + \chi^{+}(\exists i \chi - \gamma) \rightarrow \qquad \downarrow + \qquad \downarrow + \qquad \downarrow \chi + \qquad \downarrow + \qquad \downarrow \chi + \qquad \downarrow$$

আ্যারোন্যাটিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ার এই মধ্যবর্তী যৌগটির এখন আর আ্যারোন্যাটিক গঠন নেই। কিন্তু এটি ক্ষণস্থায়ী ক্যাটারন যাতে 4টি π ইলেকটন পাঁচটি কার্বন পরমাণুর উপর পরিব্যাপ্ত থাকে। ষষ্ঠ কার্বন পরমাণুটি সম্পৃত্ত কার্বন কারণ এটিতে চারটি ত বন্ধন আছে। মধ্যবর্তী যৌগটি সংস্পান্ধনশীল গঠন হয়, যারা প্রায় সমমান্তায় বর্তমান।

এই মধ্যবর্তী যোগ থেকে একটি প্রোটন চলে গেলে যোগটি পুনরায় অ্যারোম্যাটিক গঠন প্রাপ্ত হয় এবং এক্ষেত্রে বেনজিনের প্রতিস্থাপিত যোগ উৎপন্ন করে।

$$V_{3}^{+}$$
 V_{3}^{+} V_{3}^{+} V_{3}^{+} V_{3}^{+}

মধ্যবর্তী যৌগটি (কাটোয়ন) অ্যানায়নের সঙ্গে যুক্ত হওয়ার থেকে প্রোটন পরিত্যাগ করে অ্যারোম্যাটিক গঠন লাভ করা অধিকতর সহজ ব্যাপার এবং এই অনুসারে বিক্রিয়াটি চলবে।

প্রতিশ্বাপন বিক্রিয়ারের প্রকৃতি ঃ আরোম্যাটিক প্রতিন্থাপন বিক্রিয়ার ইলেকট্রোফলিক প্রতিন্থাপন বিকারক বা বিক্রির X^+ বা ($X^+ - Y^-$) সেই বিক্রিয়ার আরম্ভ হবার সময় যোগ করা হবেই এমন কোন কথা নেই। যেমন নাইট্রেশান বিক্রিয়ার ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণ যা ব্যবহার করা হয়, তার নাইট্রিক অ্যাসিড বেনজিনকে আক্রমণ করে না। কিন্তু অধিকতর শক্তিশালী নাইট্রেটিং (Nitrating) পদার্থ নাইট্রেনিয়াম আয়নের দ্বারা সম্পাদিত হয়, যা নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার উৎপন্ন হয়।

$$HNO_8 + 2H_2SO_4 \rightleftharpoons NO_8^+ + 2HSO_4^\prime + H_3O_4^+$$

আারোমাাটিক প্রতিস্থাপনে অনুঘটকের কাঞ্জ হলো সহজে অধিকতর শান্তিশালী ইলেকট্রোফিলিক প্রতিস্থাপন মূলক উৎপন্ন করা এবং যে পদার্থের উপস্থিতিতে ইলেকট্রোফিলিক প্রতিস্থাপন মূলক বিক্রিয়ার ক্ষেত্র থেকে চলে যাবে, সেই পদার্থিটি বিক্রিয়াটিকে মন্দীভূত বা বন্ধ করে দেবে। যেমন নাইট্রেশান বিক্রিয়ার কালে জল যোগ করলে বা জল উপস্থিত থাকলে বিক্রিয়াটি বন্ধ হয়ে যাবে। কারণ জল নাইট্রেনিয়াম আয়নকে দূর করে দেয়।

$$NO_2^+ + H_2O \rightleftharpoons H_2NO_3^+ \stackrel{+}{\rightleftharpoons} HNO_4^+ H_2SO_4^-$$

অতএব ধ্মায়িত নাইট্রিক অ্যাসিড এবং ধ্মায়িত সালফিউরিক অ্যাসিড নাইট্রেশান বিক্রিয়ার জন্য প্রয়োজন হয়। সালফিউরিক অ্যাসিড ছাড়াও অন্য বৌগের উপস্থিতিতে নাইট্রেশান করা যায়। ষেমন পারক্লোরিক অ্যাসিড। কারণ এই অ্যাসিড সালফিউরিক অ্যাসিডের থেকে অধিক সহজে নাইট্রিক অ্যাসিড থেকে নাইট্রোনিয়াম আয়ন উৎপন্ন করে।

হাবেশ জিনেশান ঃ আগবিক হ্যালোজেন আ্যারোমাটিক হাইড্রোকার্বনের সঙ্গে জটিল যৌগ (Complex) গঠন করে। এতে হ্যালোজেন আ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের কাছে চলে আসে, ফলে প্রতিস্থাপন বিক্রিয়াটি সহজ্বতর হয়। তবে সব ক্ষেত্রে যে প্রতিস্থাপন হবে এমন কথা নেই। এর জ্বন্য চাই অনুঘটক। অনুঘটক হিসেবে সাধারণত ধাতব হ্যালাইড ব্যবহার করা হয়, যা কিনা ইলেকট্রন গ্রহণ করতে পারে। অনুঘটক হ্যালোজেন বন্ধনকে সমেরুক করে তোলে।

হ্যালোজেনের দ্বিমেরুর ধনাত্মক প্রাস্তিতি অ্যারোম্যাটিক যৌগটিকে আক্রমণ করে এবং ঋণাত্মক প্রাস্তিতি অনুঘটকের সঙ্গে জটিল ধৌগে পরিণত হয়ে থাকে।

হ্যালোজেনগুলির বিভিন্ন। করার পর্যায়ক্তম হবে $F>Cl>Br>1। হ্যালো- জিনোশান বিভিন্নার আয়োডিন অত্যন্ত নিজির। আয়োডিনেশান বিভিন্নার নাইটিক জাসিত যোগ করলে সহজে <math>I^+$ আয়ন উৎপন্ন হয়, যা কিনা সহজেই আয়োডো-বেনজিন উৎপন্ন করে।

অ্যালক তিলেশান (ফিডেল ক্লাফ্ট্স বিক্লিয়া) ঃ আলকাইল বেনজিন বেনজিন কালকাইলে কালাইড বোল সংগ্রেষণে সাধারণত আলকাইলেটিং বিক্লিয়ক হিসেবে আলকাইল হ্যালাইড এবং অনুঘটক হিসেবে ধাতব হ্যালাইড বিশেষ করে অনার্দ্র আলুমিনিয়াম ক্লোরাইড বাবহার করা হয়।

ধাতব হ্যালাইড অনুঘটক হ্যালোজিনেশান বিক্রিয়ায় যেভাবে কাজ করে এখানেও

তাই করে। অর্থাৎ এটি ধনাত্মক আধান বিশিষ্ট প্রতিস্থাপক মূলক উৎপন্ন করে, যা কিনা এক্ষেত্রে কার্বোনিয়াম আয়ন হবে।

আ্রালকাইলেটিং বিভিয়ক হিসেবে RX, ROH, $R\cdot CH=CH_2$ এবং অনুঘটক হিসেবে আগ্নিক অনুঘটক H_BPO_4 , HF,H_2SO_4 , BF_8 ইত্যাদি ব্যবহার করা হয়।

অ্যাসাইলেশান : আলকাইলেশনের মত অ্যাসাইলেশান করা হয় !

$$\text{R.GO.CI+AICI}_3 = \text{R-} \overset{+}{\overset{+}{\text{C}}} \cdots \text{CI-} \overset{-}{\text{AICI}}_3$$

আসোইলেখানে আসোইল ক্লোরাইভ বা আ্যাসিত আনহাইড্রাইভ (RCO)2O ব্যবহার করা হয় 🎁 💛

সালকোনেশান ঃ বেনজিনকে ওলিরাম (H_2SO_4, SO_5) দিয়ে উত্তপ্ত করলে বেনজিন সালফোনিক আাসিড পাওয়া যায়।

প্রশম সালফার ট্রাইঅক্সাইড প্রকৃতপক্ষে সালফোনেশান বিভিয়ায় অংশ নেয় কারণ এতে শব্দিশালী ইলেকট্রোফিলিক সালফার প্রমাণু থাকে।

পূর্বেই উপস্থিত প্রতিস্থাপক মূলকের প্রস্তাব ঃ বেনজিন অণুতে আগে থেকে উপস্থিত প্রতিস্থাপক মূলক পুনরার ইলেকটোফিলিক বিকারকের সঙ্গে যোগিটির বিভিন্না করার সভিন্নতাকে কেবলমাত নিয়ন্ত্রণ করে না. অধিকন্তু ঐ মূলকটি বৃত্তের (বেনজিনের) কোন জায়গায় চুকবে তাও নির্দেশিত করবে।

প্রতিস্থাপকের আবেশীয় ক্রিয়ার প্রভাব (Inductive effect) ঃ আলকাইল মূলকগুলি ইলেকট্রন দান করতে পারে। ফলে এগুলি বেনজিনের বৃত্তে ইলেকট্রন পাওয়ার সম্ভাবনাকে হাইপার কনজুগেশানের (Hyperconjugation) ধারা বৃদ্ধি করে। এতে অর্থো-পারো অবস্থানে ইলেকট্রনের ঘনত্ব বৃদ্ধি পায়।

হ্যালোজেন, OH, OR, NH_s, SO_sH ইত্যাদির মূলকের আবেশীয় ক্রিয়া ঠিক এর উপ্টো হবে কারণ ধেনজিন বৃত্তের সঙ্গে যুব্ধ মৌলটি কার্বনের থেকে অধিকতর ঋণাত্মক মৌল।

সংস্পান্দন ক্রিয়ার প্রভাবঃ প্রতিদ্বাপক ম্লকের যে মৌলটি বৃত্তের সঙ্গে সরাসরি যুক্ত থাকে তাতে এক বা একাধিক অব্যবহৃত ইলেকট্রন জ্যোড় থাকতে পারে। যার। বৃত্তের পরিবাপ্তি স ইলেকট্রনের সঙ্গে অধিক্রমণ করে অর্থো-প্যারা অবস্থানে ইলেকট্রনের ঘনত্ব বৃদ্ধি করতে পারে। ধেমন

এখন এই অবস্থায় কোন একটি ইলেকটোফিলিক বিকারক বেনজিন বৃত্তের যেখানে ইলেকট্রনের ঘনত্ব বেশি আছে অর্থাৎ অর্থো-প্যারা অবস্থানে আক্রমণ বা বিক্রিয়া করবে। এখন হ্যালোজেন, OH, NH2, SH ইত্যাদি মূলক থাকলে তার জন্য ইলেকট্রোফিলিক বিকারক বৃত্তকে একইভাবে অর্থো-প্যারা অবস্থানকে আক্রমণ করবে।

এখন এমন মূলক যদি বৃত্তে থাকে যার প্রভাবে বৃত্ত থেকে ইলেকট্রন দূর হয়ে যেতে

পারে, তবে ঐ মূলকর্গুলির যে পরমাণুটি বৃত্তের সঙ্গে সরাসরি যুক্ত তার সঙ্গে অপর মৌল যদি একাধিক যোজক দ্বারা যুক্ত থাকে এবং দ্বিতীয় মৌলটি অধিকতর ঋণাত্মক হয়, তবে এমনটি ঘটতে পারে। অর্থাৎ ঐ মৌলটি বৃত্তের সঙ্গে সংযুগ্মী হবে এবং বৃত্তের পরিব্যাপ্ত দ ইলেকট্রন অধিক্রমণ করে ঐ মূলকে চলে আসবে। যেমন,

এতে বৃত্তে ইলেকট্রনের ঘাটতি দেখা দেয়। ফলে এই সব প্রতিদ্মাপক ঘৌগের ক্ষেত্রে ইলেকট্রেফিলিক বিকারকের বিক্রিয়া ধীরে সংঘটিত হবে বা হবে না। আর মদি বিক্রিয়াটি ঘটে তবে মেটা অবস্থানে হবে। কারণ থেহেতু মেটা অবস্থানে ইলেকট্রনের ঘনত্ব অর্থো বা প্যারার থেকে বেশি। অর্থাৎ এতে বৃত্তে ইলেকট্রন প্যওয়ার সম্ভাবনা কম বলে ইলেকট্রোফিলিক বিক্রিয়াটি মন্দীভূত হবে।

এই একইভাবে COR, COOH, $\mathrm{SO_8H}$, CN , $\mathrm{NO_2}$ ইত্যাদি মূলকগুলি মেটা নিদেশক মূলক হবে ।

আবেশীয় এবং সংস্পন্দন ক্রিয়ার সিমালিত প্রভাব ঃ আবেশীয় ক্রিয়া এবং সংস্পন্দন ক্রিয়া একে অনাকে জােরদার করতে পারে। বেমন NO রু মৃলকের একেরে এই রকমটি ঘটে। অর্থাৎ নাইট্রামৃলক থাকলে আবেশীয় ও সংস্পন্দন ক্রিয়ার প্রভাব একই দিকে ঘটে এবং এতে বৃত্ত থেকে ইলেকট্রন দূর হয়ে যায়। ফলে NO রু মৃলক বৃত্তে থাকলে বােগটি ইলেকট্রাফিলিক বিক্রিয়ায় নিক্রিয় করে তােলে। পক্ষান্তরে NH রু মৃলক থাকলে আবেশীয় ক্রিয়া ও সংস্পন্দন ক্রিয়া একে অনাের বিপরীত দিকে সংঘটিত হয়। কিন্তু সংস্পন্দন ক্রিয়া আবেশীয় ক্রিয়ার থেকে অধিক কার্যকর বলে; NH রু মৃলকের উপস্থিতিতে অর্থা-পাার। অবস্থানে সংস্পন্দন ক্রিয়ার ফলে ইলেকট্রনের বনম বৃদ্ধি পাবে এবং ইলেট্রাফিলিক বিক্রিয়ায় বৃত্তিকৈ অধিকতর সক্রিয় করে

বেনজিনের অ্যালকাইল জাভকসমূহ (Alkyl benzenes)

বেনজিনের সবচেয়ে প্রয়োজনীয় অ্যালকাইল জাতকগুলি হলে। মিথাইল বেনজিন বা টলুইন I, ডাইমিথাইল বেনজিনগুলি বা জাইলিনগুলি II-IV, মেসিটিলিন VI, ইথাইল বেনজিন V ইত্যাদি।

নামকরণঃ এই শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণে আলেকাইল মূলকের নাম এবং একটি আলেকাইল মূলকের পরিপ্রেক্ষিতে আর একটির অবস্থান বলেই নামকরণ হয়ে যার। এক প্রতিস্থাপিত আলেকাইল জাতকের ক্ষেত্রে আলেকাইল মূলকের অবস্থান স্চীত করার প্রয়োজন নেই। যেমন মিথাইল বেনজিন। জাই-মিথাইল বেনজিনকে স্থালিন বলে। 1: 2 ভাই-মিথাইল বেনজিনকে অর্থা জাইলিন II বলে। সেই রক্ম ছাইলিন বলে। 1: 4 ভাই-মিথাইল বেনজিনদের যথাক্তমে মেট। জাইলিন III এবং প্যারা ম: 3 এবং 1: 4 ভাই-মিথাইল বেনজিনদের যথাক্তমে মেট। জাইলিন III এবং প্যারা স্থাইলিন IV বলে।

টলুইন বা মিথাইল বেনজিন C₆H₆.CH₃ ও বেনজিনের পরবর্তী সমগণ হলো টলুইন বা কিনা আলকাতরা থেকে প্রাপ্ত লঘু তেলে পাওয়া যায়। লঘু তেল থেকে বেনজিন প্রস্তুতকালে টলুইনও প্রস্তুত করা হয়। এছাড়া পেট্রোলিয়াম থেকেও টলুইন পাওয়া যায়। আর সংগ্রেষণ করে টলুইন প্রস্তুত করা যায়।

পেট্রোলিয়াম থেকে ও পেট্রোলিয়াম থেকে প্রাপ্ত n-হেন্টেনকে 500°C-এ

অনুঘটক ক্রোমিয়াম অক্সাইড ও আালুমিনা মিশ্রণের উপর প্রবাহিত করলে টলুইন
পাওয়া যায়।

$$CH_s(CH_2)_5 \cdot CH_3 \longrightarrow CH_sC_6H_5 + 4H_3$$

সংশ্লেষণ (i) ফ্রিডেল ক্রাফ ্ট্স বিক্রিয়া ছারাঃ ৪০°C-এ এবং অনার্দ্র আলুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে মিলাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় টলুইন প্রস্তুত করা হয়।

(2) উর্জ ফিটিগ বিক্রিয়া ত্বারাঃ মিথাইল রোমাইড ও রোমোবেনজিনের ইথার দ্বণের সঙ্গে ধাতব সোডিয়ামের বিক্রিয়ায় টলুইন উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_5Br + 2Na + CH_8Br \longrightarrow C_8H_5CH_8 + 2NaBr$$

পার্শ্ব বিক্রিয়ার বাইফিনাইল ও ইথেন উৎপন্ন হয়। এই বিক্রিয়ায় মিথাইল হ্যালাইডের পরিবর্তে অন্য কোন অ্যালকাইল হ্যালাইড ব্যবহার করলে বেনজিনের সেই আালকাইল জাতক উৎপন্ন হবে। অবশ্য সর্বক্ষেত্রেই উপজাত পার্শ্ব বিক্রিয়ায় উৎপন্ন হয়।

(3) ক্রেসল থেকে ${
m cap}$ কেরলে ${
m CH_sC_sH_4OH}$ দহঃরজ দিয়ে উত্তর্গ করলে টলুইন উৎপন্ন হয়।

 $CH_sC_6H_4OH + Zn \longrightarrow CH_8C_6H_6 + ZnO.$

(4) টলুইক অ্যাসিড থেকে ঃ টলুইক আাসিভের সোভিয়াম লবণকে সোভালাইম দিয়ে উত্তপ্ত করলে ডিকার্বজ্ঞিলেশানের দ্বারা টলুইন উৎপদ্ম হয়।

 $CH_aC_0H_4CO_2Na \xrightarrow{NaOH/CaO} CH_aC_0H_5 + Na_2CO_3$

(5) গ্রিগন। র্ড বিকারক থেকে: ফিনাইল ম্যাগনেশিয়াম রোমাইডের ইথার দ্রবণের সঙ্গে মিথাইল আয়োডাইডের বিক্রিয়ার টলুইন উৎপন্ন হর।

 $C_aH_bMgBr+CH_aI \longrightarrow C_6H_aCH_a+MgBrI$

ধর্ম ঃ টলুইন বেনজিনের মত গন্ধ বিশিষ্ট বর্ণহীন, উন্নায়ী এবং সচল তরল। স্ফুটনাক্ষ 110°C এবং গলনাক্ষ – 98°C। জলে অদ্রাব্য এবং জলের থেকে হাস্কাইথার, কোহলে টলুইন দ্রাব্য।

রাসায়নিক পর্ম ঃ টলুইন হলো মিথাইল বেনজিন। অর্থাৎ বেনজিন বৃত্তের পার্যপৃথালে একটি মিথাইল মূলক আছে। আর এর ফলে আ্যালিফ্যাটিক ও আ্যারোগ্যাটিক যোগের বৈশিষ্টা টলুইনে বর্তমান। এতে বেনজিন ও মিথেনের কিছু ধর্ম প্রকাশ পার। আবার মিথাইল মূলক অর্থো-পারা নিদেশক মূলক বলে ইলে ক্ট্রোফিলিক আ্যারোম্যাটিক প্রতিস্থাপন বিভিয়ার প্রতিস্থাপক মূলক টলুইনে অর্থো এবং প্যারা অবস্থানে স্থান নেবে।

ক্লোরিনেশান ঃ বিভিন্ন অবস্থায় টলুইনের পার্য শৃত্থলে বা বৃত্তের
হাইজ্রোজেন পরনাপুকে ক্লোরিন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করা যায়।

উচ্চ তাগমানার ও আলোর উপস্থিতিতে এবং হালোজেন কেরিয়ারের অনুপস্থিতিতে টলুইনের পার্যশৃঞ্চলে অবস্থিত হাইড্রোজেন পরমাণু একটি একটি করে ক্লোরিন দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়ে প্রায় ক্লমে বেনজাইল ক্লোরাইড (I), বেনজাল ক্লোরাইড (II) এবং বেনজোট্টাইক্লোরাইড (III) উৎপন্ন করে এবং প্রতিক্ষেত্রেই হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড গ্যাস উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_5 \cdot CH_3 \xrightarrow{Cl_3} C_6H_5 \cdot CH_2Cl \xrightarrow{Cl_2} C_6H_5 \cdot CHCl_2 \xrightarrow{Cl_2} C_6H_5 \cdot CCl_3$$

কিন্তু শীতল অবস্থায় এবং হ্যালোজেন কেরিয়ারের উপস্থিতিতে এবং আলোর অনুপস্থিতিতে হ্যালোজেন বেনজিন বৃত্তের হাইড্রাজেনকে প্রতিস্থাপিত করে অর্থো ক্লোরোটলুইন (IV) এবং প্যারা ক্লোরোটলুইন (V) উৎপন্ন করে।

2. জারণঃ পার্শ্বশৃত্ধলের জন্য টলুইনকে সহক্রেই জারিত করা যায়।
শক্তিশালী জারক পদার্থ যেমন ডাইক্রোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড, ক্লারীয় পার্ম্যাঙ্গানেট
ইত্যাদি টলুইনকে জারিত করে বেনজোয়িক অ্যাসিডে পরিণত করে।

$$C_6H_6CH_8 \xrightarrow{[O]} C_6H_5COOH + H_2O$$

কিন্তু ক্রোমিল ক্রোরাইড (CrO₂CI₂) দিয়ে জারণে টলুইন বেনজালভিহাইডে পরিণত হয়।

$$C_nH_nCH_8 \xrightarrow{[O]} C_nH_nCHO + H_uO$$

(3) ফ্রিডেল ক্রাফ্ট্স বিক্রিয়াঃ অনার্চ আলুমিনিয়াম ক্রোরাইডের উপস্থিতিতে গিথাইল ক্রোরাইড টলুইনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মেটা জাইলিন এবং বোরন দ্রীইক্রোরাইডের উপস্থিতিতে টলুইনের সঙ্গে মিথানলেব বিক্রিয়ায় পায়ে। জাইলিন উৎপন্ন হয়।

$$H_{2}O + \bigcirc CH_{3} CH_{3}OH \bigcirc CH_{3}CH_{3$$

(4) অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া: অনার্চ্র আলুমিনিয়ায়

ক্লোরাইডের উপন্থিতিতে টলুইনের সঙ্গে অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের বিক্লিয়ায় অর্থো এবং প্যারা মিথাইল টলাইল কিটোন উৎপন্ন করে।

$$\mathsf{C_6H_5}.\mathsf{CH_3} + \mathsf{CH_3}\mathsf{COC1} \xrightarrow{\mathsf{AICI_3}} \bigodot^{\mathsf{CH_3}}\mathsf{COCH_3} + \bigodot^{\mathsf{CH_3}}\mathsf{COCH_3}$$

(5) নাইট্রেশান: শতিল অবস্থায় নাইট্রিক অ্যাসিড সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণের সঙ্গে টলুইনের বিক্লিয়ায় সহজেই অর্থো এবং প্যারা নাইট্রোটলুইন উৎপন্ন করে। অতিরিক্ত নাইট্রিক সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণ ব্যবহারে 2:4 ডাইনাইট্রো এবং শেষে 2:4:6 ট্রাইনাইট্রেটলুইন T.N.T. উৎপন্ন হয়।

$$\overset{\mathsf{CH}_3}{\bigodot} \overset{\mathsf{HNO}_3/\mathsf{H}_2\mathsf{SO}_4}{\bigodot} \overset{\mathsf{CH}_3}{\bigodot} \overset{\mathsf{CH}_3}{\bigodot} \overset{\mathsf{CH}_3}{\bigodot} \overset{\mathsf{CH}_3}{\bigodot} \overset{\mathsf{CH}_3}{\bigodot} \overset{\mathsf{CH}_3}{\bigodot} \overset{\mathsf{CH}_3}{\bigcirc} \overset{\mathsf{CH}_3}{\overset$$

(6) সালফোনেশান: টলুইন উত্তপ্ত ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিন্নায় অর্থো এবং প্যারা টলুইন সালফোনিক অ্যাসিড উৎপল্ল করে।

$$\mathsf{C_6H_5}.\mathsf{CH_3} \xrightarrow{\mathsf{H_2SO_6}} \bigodot^{\mathsf{CH_3}} \mathsf{TD_3H} + \bigodot^{\mathsf{CH_3}} \mathsf{CO_{-11}}$$

ব্যবহার: দ্রাবক হিসেবে, কৃত্রিম পেট্রোল, TNT, স্যাকারিন, রঞ্জক পদার্থ, গুরুষ ইত্যাদি প্রস্তৃতিতে এবং ল্যাকারকে তর্রালত করতে এবং গরম পোশাক ধোয়ার জন্য টলুইনকে ব্যবহার করা হয়।

জাইলিন সমূহ $(C_6H_4(CH_8)_2$ অর্থা, মেটা, প্যারা এই তিন রক্ম জাইলিন হয়। আর স্বগুলিই আলকাতরায় পাওয়া যায়। তাছাড়া এগুলি সংশ্লেষণের জারা প্রস্তৃত করা যায়।

আলকাতর। থেকে জাইলিন প্রস্তুতি ঃ আলকাতরা থেকে যে লঘু তেল পাওয়া যায় তাকে পাতনে যে 50% বেনজল পাওয়া যায় তাতে কিছু পরিমাণ বেনজিন, এবং বেশিরভাগটা টলুইন ও জাইলিন সমূহ থাকে। এই 50% বেনজলকে পুনরায় পাতন করলে 138-142°C-এ যে পাতিত বস্তু পাওয়া যায়, তা আসলে তিনটি জাইলিনের মিশ্রণ। এই জাইলিনগুলির স্ফুটনাঙ্ক এত কাছাকাছি যে আংশিক পাতনে এদের পৃথক করা যায় না এবং লঘু তেল থেকে যে জাইলিন মিশ্রণ পাওয়া বায় তাকে
সরাসরি ব্যবহার করা হয়। সংশ্লেষণ করে বিশৃদ্ধ অর্থো, মেটা এবং প্যারা জাইলিন
প্রস্তুত করা হয়।

সংশ্লেষণ ঃ

। ফ্রিডেল ক্রাফ্ট্স বিক্রিয়া ঃ অনার্চ অ্যালুমিনিরাম ক্রোরাইডের উপস্থিতিতে টলুইনের সঙ্গে মিথাইল ক্রোরাইডের বিক্রিয়ায় প্রধানত মেটা জাইলিন এবং অপ্প পরিমাণে প্যারা জাইলিন উৎপত্ম হয় । কিন্তু অনুঘটক বোরন দ্বীই-ফ্রোরাইডের উপস্থিতিতে টলুইনের সঙ্গে মিথানলের বিক্রিয়ায় প্রধানত প্যারা জাইলিন পাওয়া বায় ।

2. উর্জ ফিটিগ বিক্রিয়াঃ অর্থো রোমোটলুইন ও মিথাইল আয়ো-ডাইডের ইথার দ্রবণ ধাতব সোডিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অর্থো জাইলিন উৎপদ্ম হয়।

3. নেসিটিলিম থেকে ঃ মেসিটিলিনকে (I) জারিত করলে মেসিটিলিনিক আাসিড (II) পাওয়া যায়, যাকে সোডালাইম দিয়ে উত্তপ্ত করলে ডিকার্বিক্সলেশানের বারা মেটা জাইলিন উৎপশ্ন হয়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ জাইলিনগুলির রাসায়নিক ধর্ম টলুইনের মত। জাইলিনের নিম্বাহিল মূলককে নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করলে প্রথমে টলুইক আ্যাসিড (I)
এবং পরে থ্যালিক আাসিডে (II) পরিণত হয়।

प्रांत भागत आग्निक आग्निक अग्नामिक (
$$H_s$$
) C_sH_s $C_$

ইথাইল বেনজিন C₆H₅·CH₂CH₃ ; ইথাইল বেনজিন জাইলিনের সমাবয়ব যৌগ।

প্রস্তৃতিঃ (1) অনার্দ্র AICI3-এর উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে ইথাইল ক্লোরাইডের বা ইথিলিনের বিক্লিয়ায় ইথাইল বেনজিন প্রস্তৃত করা হয়।

$$C_{6}H_{6} + C_{2}H_{5}Cl \xrightarrow{AlCl_{5}} C_{6}H_{5} \cdot C_{2}H_{5} + HCl$$

$$C_{6}H_{6} + CH_{2} : CH_{2} \xrightarrow{AlCl_{3}} C_{6}H_{5}CH_{2}CH_{3}$$

(2) উর্জ ফিটিগ বিক্রিয়া দিয়ে ঃ

 $C_6H_5Br + 2Na + BrC_2H_5 \rightarrow C_6H_5C_2H_5 + 2NaBr$

ইথাইল বেনজিন বৰ্ণহীন গন্ধবুত্ত তরল পদার্থ জলে অদ্রবনীয় কিন্তু জৈব দ্রাবকে

ইথাইল বেনজিনকে জারিত করলে বেনজোয়িক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$C_6H_8 \cdot C_2H_8 \xrightarrow{[O]} C_6H_8COOH + CO_2 + H_9O$$

অনুর্থাকের সঙ্গে বা জ্লীয় বাঙ্গের সঙ্গে ইথাইল বেনজিনকে উত্তপ্ত করলে স্টাইরিন (I) পাওয়া যায়। স্টাইরিন প্রস্তুতিতে ইথাইল বেনজিন বাবহৃত হয়।

$$C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot CH_8 \rightarrow C_6H_6 \cdot CH = CH_2 + H_2!$$

স্টাইরিন C, H, CH:CH, র দ্টাইরিনকে আলকাতরায় পাওয়া যায়।
এখানে বেনজিনের পার্যশৃত্থলে অসম্পৃত্ত আছে। এই ধরনের আরোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনকে ফিনাইল প্রতিস্থাপিত আলেকিন যৌগ বলে।

প্রস্তি ও (1) জলীয় বাঙ্গের সঙ্গে ইথাইল বেনজিনকে উত্তপ্ত করলে স্টাইরিন

$$C_6H_6 \cdot CH_2 \cdot CH_3 \rightarrow C_6H_6 \cdot CH \cdot CH_2 + H_3$$

(2) সিনামিক অ্যাসিডকে (I) কুইনলের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে সবচেয়ে সহজে স্টাইরিন প্রস্তুত করা যায়। কুইনল দ্টাইরিনকে বহুলীভূত হতে বাধা দেয়।

$$C_6H_6\cdot CH:CH\cdot COOH \rightarrow C_6H_6\cdot CH:CH_2 + CO_2$$

(3) 2-ফিনাইল ইথানলকে ক্ষার সহযোগে উত্তপ্ত করলে দ্টাইরিন পাওয়া যায়। $C_6H_6\cdot CH_2\cdot CH_2OH \rightarrow C_6H_6\cdot CH: CH_2+H_9O$

স্টাইরিন বর্ণহীন তরল, জলে অত্যন্ত অম্প দ্রাব্য কিন্তু কোহল এবং ইথারে ষে কোন পরিমাণে দ্রাব্য। স্ফুটনাজ্জ, 145°C।

স্টাইরিনের পার্শ্বশৃত্থলটিকে অসম্পৃত্ততা (কার্বন কার্বন দ্বিবন্ধ) আছে। তাই এটি ইথিলিন যৌগের মত যুত্তযোগ এবং বহুলীভবন বিক্লিয়া দেপায়।

 $C_6H_5 \cdot CHBr \cdot CH_2Br \leftarrow C_6H_5 \cdot CH:CH_3 \longrightarrow C_6H_5 \cdot CH_2 \cdot CH_3$ ভাইরোমান্টাইরিব

স্থালোকে বা সোডিয়ামের উপস্থিতিতে স্টাইরিন থুব তাড়াতাড়ি বহুলীভূত হয় ${
m nC_6H_5\cdot CH: CH_9}
ightarrow (C_9H_8)$ n

কৃত্রিম রাশার এবং প্লাগ্টিক প্রস্থৃতিতে স্টাইরিন বাবহৃত হয়।

व्याद्याभगां कि शहेद भागार्थन अ भागां कितन मर्ग जूनना

and the 1 and 2 months and beautiful to the second	আারোফাটিক হাইড্রোকার্বন	প্যারাফিন
1. দহন	দহনে কালো খোঁরা সৃষ্টি হয়।	অনুজ্জল শিখায় জলে এবং জলাকালে কালো ধোঁয়া সৃষ্টি হয় না।
2. ফ্রিডেল ক্রাফ্টস বিক্রিয়া	এই বিভিয়া দেখায়	এই বিক্রিয়া করে না।
3. খন HNO s এর সঙ্গে বিক্রিয়া	H ₂ SO ₄ -এর উপচ্ছিতিতে HNO ₈ এর সঙ্গে বিক্লিয়ায় নাইট্রো যৌগ উৎপদ্ম করে।	তরল অবস্থায় বিজিয়া করে না।
4. খন H _c SO এর	বিক্রিয়ায় সালফোনিক আগসিড	বিক্রিয়া করে না।
সঙ্গে বিক্রিয়া 5. হ্যালোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়া	উৎপল্ল করে। উপযুক্ত অবস্থায় হ্যালোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রতিস্থাপিত এবং যুত্যোগ উৎপল্ল করে।	কেবল মাত্র প্রতি- ছাপিত যোগ উৎপন্ন করে।
6. ওজোনের সঙ্গে বিক্রিয়া	গুজোনাইড গঠন করে।	বিক্রিয়া করে না।
7. বিজারণ	অনুঘটকের উপস্থিতিতে বিজ্ঞারিত করা যায়।	বিজারিত করা যায় না।

প্রশ্নাবলী

আরেম্যাটিক থেগি কাদের বলা হয় ? আরেম্যাটিক থেগৈর বৈশিষ্ট্য
কি কি ?

- 2. আরোমাটিক যৌগদের প্রধান উৎস কি কি ? আলকাতরার আংশিক পাতনে প্রাপ্ত আ্যারোম্যাটিক যৌগদের নাম লেখ ? যৌগগুলির ব্যবহার লেখ ?
- আলকাতরা থেকে কিভাবে বিশৃদ্ধ বেনজিন ও টলুইন প্রস্তুত করা হয় ?
- 4. কি কি পদ্ধতিতে বেনজিনকে সংশ্লেষণ করা যায় ? বেনজিনের ব্যবহার কি কি ?
- বেনজিনের গঠন সম্বন্ধে আলোচনা কর। বেনজিনের গঠনের আধুনিক
 ব্যাখ্যা কি ?
- বেসব তথ্যের উপর বের্নজিনের গঠন প্রতিষ্ঠিত সেগুলিকে সংক্ষেপে আলোচনা কর। বের্নজিনে গঠন সম্বন্ধে আধুনিক মতবাদ কি?
- 'বেনজিনের ছয়টি হাইড্রোজেন সমতুল্য' প্রমাণ কর ।
- বেনজিন থেকে কি উপায়ে নিয়লিখিত যৌগগুলি সংশ্লেষণ করা য়য়?
 টেলুইন, (ii) নাইট্রোবেনজিন, (iii) ক্লোরোবেনজিন (iv) প্যারা জাইলিন, (v) স্টাইরিন, (vi) অ্যাসিটোফিনোন (vii) সাইক্লোহেক্সেন, (viii) বেনজিন হেক্সাক্লোরাইড (ix) ম্যালেইক অ্যানহাইড্রাইড।
- দিকস্থিতি কাকে বলে? দ্বি-প্রতিন্থাপিত বেনজিনের দিকস্থিতি কি কি
 পদ্ধতিতে নির্ণয় করা যায়? যে কোন একটি পদ্ধতি সবিস্তার ব্যাখ্যা কর।
- 10. আরোম্যাটিক প্রতিস্থাপনের ইলেকট্রনীয় তত্ত্বটি সবিস্তারে ব্যাখ্যা কর ?
- আলকাতরা থেকে কিভাবে টলুইন প্রস্তুত করা হয় ? টলুইনকে ক্লোরিনেশনে
 কি কি যৌগ উৎপল্ল করা যেতে পারে ? প্রত্যেকটি বিক্রিয়া সমীকরণ
 সহযোগে ব্যাখ্যা কর ।
- টলুইন থেকে কি ভাবে নিম্নলিখিত যোগদের সংশ্লেষণ করা হয় ঃ

 (i) টি. এন. টি. (ii) মেটা জাইলিন, (iii) আ্যাসিট্যালিডিহাইড
 (iv) বেনজাইল ক্লোরাইড, (v) বেনজোয়িক অ্যাসিড।
- 13. টীকা লেখ: (i) ফ্রিডেল ক্রাফ্টস বিক্রিয়া (ii) নাইট্রেশন (iii) জ্যারো-ম্যাটিসিটি (iv) পার্শ্বশৃত্থল প্রতিস্থাপন।
- 14. সংক্ষিপ্ত উত্তর দাওঃ (i) অ্যারোম্যাটিক যৌগদের প্রধান উৎস কি? (ii) অ্যারোম্যাটিক ও অ্যালিফ্যাটিক যৌগদের মধ্যে পার্থক্য কি কি? (iii) কোন বিক্রিয়া দিয়ে বোঝানো যায় যে বেনজিনের অসমপৃত্ততা অলিফিনের অসমপৃত্ততা থেকে আলাদা ? (iv) সংস্পাদন শক্তি কাকে বলে?

অ্যারোম্যাটিক ছালোজেন যৌগসমূহ Aromatic Halogen Compounds

বেনজিন ও তার সমগণের সঙ্গে হ্যালোজেন দুধরনের যৌগ দেয়—ষেমন (i) যুত-যৌগ (Addition compound), (ii) প্রতিস্থাপন যৌগ (Substituted compounds)।

প্রতিস্থাপন যৌগ আবার দুধরনের হতে পারে—যেমন (a) বেনজিন নিউক্নিয়াসে সংযুক্ত হ্যালোজেন, (b) পার্থশৃধ্বলে সংযুক্ত হ্যালোজেন।

(i) যুক্ত যৌগ ঃ সৃষালোকের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে ক্লোরিন বা ব্রোমনের বিভিয়ার হেক্সাক্লোরো এবং হেক্সারোমো যুক্ত যৌগ উৎপন্ন করে

$$C_6H_6+3X_2-C_6H_6X_6$$
 X=CI, Br

স্থালোক হ্যালোজেনকে মুক্ত মূলকে পরিণত করে। এই মুক্ত মূলক ক্রমপর্যায়ে বেনজিনের সঙ্গে বিক্রিয়। করে।

$$+ c_{1} - + c_{1} - c_{1} -$$

- 1:2:3:4:5:6 হেক্সাক্নোরো সাইক্রোহেক্সেন বা বেনজিন হেক্সাক্নোরাইডের আট রকমের জ্যামিতিক সমাবয়ব হতে পারে, তার মধ্যে সাডটি জ্বানা আছে। এদের মধ্যে γ সমাবয়বটি শক্তিশালী কটিনাশক পদার্থ যাকে গ্যামাক্সিন (Gammexane) বলে।
- (ii) নিউক্লিয়াস প্রতিস্থাপিত হালোজেন যোগঃ 1. হালোক্রেনের সঙ্গে সরাসরি বিক্রিয়ায়ঃ হ্যালোজেন ক্যারিয়ারের উপস্থিতিতে,
 আলোর অনুপশ্থিতিতে এবং কম তাপমান্তার হ্যালোজেনের সঙ্গে অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের বিক্রিয়ার হ্যালোজেন অ্যারোম্যাটিক বৃত্তের হাইড্রোজেনকে প্রতিস্থাপিত করে।
 আয়রন, আয়োডিন, ফেরিক ক্লোরাইড, আলুমিনিয়াম ক্লোরাইড ইত্যাদি হ্যালোজেন
 ক্যারিয়ার হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

সাধারণ তাপমাত্রায় এবং লোহা চূর্ণের উপন্থিতিতে, 1:1 মোল অনুপাতে ক্লোরিনের সঙ্গে বেনজিনের বিভিয়ায় ক্লোরোবেনজিন উৎপত্ন হয়।

$$C_6H_6 + Cl_2 \rightarrow C_8H_5Cl + HCl$$

অধিক পরিমাণে ক্লোরিন বাবহারে অর্থো ও প্যারা ডাইক্লোরোবেনজিন উৎপর হয়।

$$C_6H_6 + 2Cl_2 \rightarrow C_6H_4Cl_2 + 2HCl$$

ঐ একইভাবে ক্লোরিনের সঙ্গে টলুইনের বিক্রিয়ায় অর্থো এবং প্যারা ক্লোরোটলুইন উৎপন্ন হয়।

$$CH_8 \cdot C_6H_6 + Cl_9 \rightarrow CH_8 \cdot C_6H_4Cl + HCl$$

আরোডিনের সঙ্গে বেনজিনের বিক্লিয়াটি উভ্যুখী এবং সাধ্যবিস্থায় আয়োডো-বেনজিনের পরিমাণ অত্যস্ত কম হয় বলে এই ভাবে আয়োডো বেনজিন প্রস্তুত করা হয় না।

$$2C_6H_6+I_9 \rightleftharpoons 2C_6H_6I+2HI$$

এই বিক্রিয়ার নাইট্রিক অ্যাসিড ব্যবহার কগলে নাইট্রিক অ্যাসিড হাইড্রো আয়োডিক অ্যাসিডকে জ্যারিত করে পশ্চাংমুখী বিক্রিয়াটি বন্ধ করে এবং ফলে আয়োডোবেনজিনের পরিমাণ বৃদ্ধি পার।

$$C_0H_0+I_2 \xrightarrow{HNO_8} C_0H_0I+H_2O$$

2. ফিনল থেকে ঃ ফিনলের সঙ্গে ফনফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের বিক্রিয়ার নিউক্লিয়াস প্রতিন্থাপিত হ্যালোজেন যৌগ পাওয়া যায়। এই বিক্রিয়ায় অধিক পরিমাণে টাইফিনাইল ফসফেট যৌগ (I) উৎপত্ন হয়:

$$C_6H_5OH + PCl_5 \rightarrow C_6H_5Cl + POCl_8 + HCl + (C_6H_5O)_8PO$$

3: ভায়াজে নিয় ম লবণ থেকে ঃ হ্যালোজিনক আসিডের উপস্থিতিতে কিউপ্রাস হালাইডের সঙ্গে ভায়াজোনিয়াম লবণের বিক্রিয়ায় সহজেই নিউক্রিয়ায় প্রতিস্থাপিত হ্যালোজেন যৌগ উৎপন্ন হয়। এই বিক্রিয়াকে স্যাওমেয়ার (Sandmeyer) বিক্রিয়া বলে।

$$ArN_8Cl + HX \longrightarrow ArX + N_8 + HCl$$
 $X = Cl$, Br

p-টুলুইন ডাগজোনিয়াম দালফেট p-রোমোটলুইন

ভারাজোনিয়াম লবণের সঙ্গে পটাশিয়াম আয়োভাইভের জলীয় দ্রবণের বিক্রিয়ায় আয়োভো যৌগ উৎপন্ন করা হয়।

$$C_6H_5N_2Cl+Kl\rightarrow C_6H_5l+N_2+KCl$$
 বেনজিন ডায়াজোনিয়াম আয়ডোবেনজিন কোয়াইড

4. হালোজিনিক কার্বাক্সল যৌগের ডিকার্বান্সলোনের ছারা ঃ
এই পদ্ধতিতে নিউক্সিয়স প্রতিস্থাপিত হ্যালোজেন যৌগ উৎপদ্ধ করা যায়।

5. **অ্যারোম্যাটিক কার্বাক্সল অ্যাসিডের সিল্ভার সবণ থেকে :**এই আ্যাসিডের সিল্ভার লবণকে রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার অ্যারোম্যাটিক রোম্যে যৌগ উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_6COOAg + Br_2 \rightarrow C_6H_6Br + CO_2 + AgBr$$

शिक्षकांत्र दवनकारब्रिंहे

ধর্ম ঃ নিউক্লিয়ার প্রতিস্থাপিত আরোম্যাটিক হ্যালোজেন যৌগগুলি বর্ণহীন তেলের মত বা কেলাসাকার কঠিন পদার্থ। জলে অন্তবণীয়, কিন্তু কোহল ইথার ইত্যাদি জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য। হ্যালোজেনের পারমাণনিক গুরুষ বৃদ্ধিতে আরোম্যাটিক হ্যালাইড যৌগের (আরারাইল হ্যালাইড) স্ফুটনাঙ্ক এবং আপেশ্চিক গুরুষ বৃদ্ধি পায়।

যোগের (আরাহণ	and a	C _a H _a Br	C_6H_5I
	C ₆ H ₆ Cl	156.2	188.5
স্ফুটনাজ্ক °C	132		1-824
:ল্যাপ্রক্রিক গর্ম	1.106	1.495	1021

হ্যালোজেনগুলি তড়িং ঋণাত্মক হওয়ায় হ্যালোবেনজিনগু ে বিশ্বুব আঘূর্ণ (Dipole movement) থাকে, কিন্তু অ্যালকাইল হ্যালাইডের থেকে বিশ্বুব আঘূর্ণনের পরিমাণ কম হয়। কারণ হ্যালোজেনগুলির নিঃসঙ্গ ইলেক্ট্রন জোড় বেনজিনের গ ইলেক্ট্রনের সঙ্গে অধিকমণের ফলে C-X যোজকটি বেশ শক্তিশালী হয়। ফলে আলকাইল হালাইডের C-X যোজকটি থেকে আরোইল হ্যালাইডের C-X যোজকটি ভাঙ্গা অনেক শক্ত। অর্থাৎ অ্যালকাইল হ্যালাইডের থেকে আরোইল হ্যালাইড অধিক

স্থায়ী যৌগ। তাই অ্যারাইল হ্যালাইড যৌগের হ্যালোজেনকে OH, NH_2 , CN ইত্যাদি মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত সহজে করা যায় না।

রাসায়নিক বিক্রিয়াঃ (1) হাইডুক্সিল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত ই অধিক চাপে এবং 300°C-এ কন্টিক সোডার জলীয় দ্রবণের সঙ্গে অ্যারাইল হ্যালাইডের বিক্রিয়া ফিনল উৎপন্ন হয়। (আর্দ্রবিশ্লেষণ)

$$C_{\mathfrak{s}}H_{\mathfrak{s}}X$$
 + NaOH \rightarrow $C_{\mathfrak{s}}H_{\mathfrak{s}}OH$ + NaX হালোবেনজিন

(2) 200°C-এ এবং অধিক চাপে এবং কিউপ্রাস অক্সাইডের উপস্থিতিতে আরোইল ক্লোরাইড আমোনিয়ার সঙ্গে বিক্রিয়ায় আমোইনো যৌগ উৎপন্ন করে ।

$$2C_6H_5Cl + 2NH_8 + Cu_2O \rightarrow 2C_6H_5NH_9 + 2CuCl + H_2O$$

সাধারণ তাপমাত্রায় অ্যারাইল হ্যালাইডের সঙ্গে সোডামাইড (NaNH_s) ও তরুল অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় অ্যারাইল অ্যামিন উৎপন্ন হয় ।

$$C_6H_6X + NaNH_2 \xrightarrow{NH_8} C_6H_6NH_2 + NaX$$

(3) পিরিডিন বা কুইনোলিনের উপস্থিতিতে উত্তপ্ত অবস্থান অ্যারাইল <u>রোমাইড</u> কিউপ্রাস সায়ানাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যারাইল অ্যামিন উৎপক্ষ হয় ।

$$C_6H_5Br+CuCN \xrightarrow{Py} C_6H_5CN+CuBr$$
ফিনাইল বোমাইড
ফিলাইল সায়নাইড

(4) নিকেল আলুমিনিয়ম সঞ্জর ধাতুর এবং কদ্টিক ক্ষারের উপক্ষিতিতে আরেইল হ্যালাইড বিজারিত হয়ে আরেয়য়য়টিক হাইড্রোকার্বনে পরিণত হয়।

$$C_6H_6C! + [2H] \xrightarrow{Ni/Al} C_6H_6 + HC!$$

(5) উর্জ ফিটিগ বিক্রিয়াঃ উত্তপ্ত অবস্থায় অ্যালকাইল হ্যালাইড এবং অ্যারাইল হ্যালাইডের ইথার দ্রবণের সঙ্গে ধাতব সোডিয়ামের বিক্রিয়ায় অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের আালকাইল জাতক উৎপক্ষ হয়।

$$C_6H_5X + 2Na + CH_3X \xrightarrow{\Delta} C_6H_6 \cdot CH_6 + 2NaX$$

হ্যালোবেনজিনের ইথার দ্রবণে সোডিয়াম যোগে উত্তপ্ত করলে বাইফিনাইল পাওয়ঃ ষায়

$$2C_6H_5X + 2Na \rightarrow C_6H_5 \cdot C_6H_5 + 2NaX$$

(6) আারাইল রোমাইড এবং আয়োডাইডের ইথার দ্রবণের সঙ্গে ম্যাগনে শিয়ামের বিক্রিয়ায় অ্যারাইল ম্যাগনেশিয়াম হ্যালাইড (গ্রিগনার্ড বিকারক) উৎপন্ন হয়।

$$C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}X + Mg \xrightarrow{\text{$\mathbb{R}^{\mathfrak{g}}$}} C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}MgX \qquad X = Br, I$$

ইথারের পরিবর্তে টেট্রাহাইড্রোফিউরান (THF) ব্যবহার করলে আারাইল ক্লোরাইড ম্যাগনেশিয়ামের সঙ্গে বিক্লিয়ায় অ্যারাইল ম্যাগনেশিয়াম ক্লোরাইড উৎপল্ল করে।

$$C_{\mathfrak{o}}H_{\mathfrak{s}}Cl + Mg \xrightarrow{THF} C_{\mathfrak{o}}H_{\mathfrak{s}}MgCl$$

উল্মান বিক্রিয়া (Ullmann reaction) ? অধিক তাপ্মান্নায় আারাইল হ্যালাইডের সঙ্গে কপার বা রোজ চূর্ণের বিক্রিয়ার বাই ফিনাইল উৎপন্ন হয়।

লাইডের সঙ্গে কপার বা ভোজ ফুর্টার করেন
$$C_6H_5\cdot C_6H_5+CuX_9$$
 $C_6H_5X+Cu+XC_6H_5\to C_6H_6\cdot C_6H_5+CuX_9$

ক্লোরোবেনজিন বা ফিনাইল ক্লোরাইড, C,H,CI: প্রস্তুতিঃ 1. বাশ্চিগ (Raschig) পদ্ধতি ঃ এইপদ্ধতিতে 400°C-এ অনুঘটক কিউপ্লিক ক্রোরাইডের উপর বেনজিন (গ্যাসীয় অবস্থায়) হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড গ্যাস ও অক্সিজেন মিশ্রণ প্রবাহিত করে ক্লোরোবেনজিনের গিস্পোৎপাদন করা হয়।

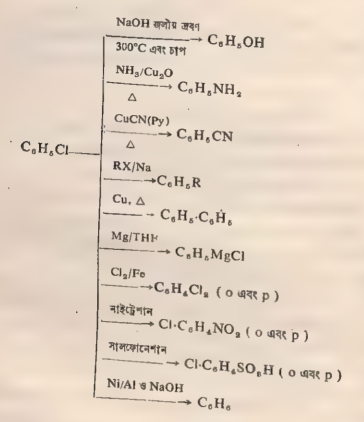
2. স্থাওমেয়ার বিক্রিয় ঃ বেনজিন ডাই-স্যাজোনিয়াম ক্লোরাইডকে (III) কিউপ্রাস ক্লোরাইড ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিন্নার ক্লোরোবেনজিন রসায়নাগারে প্রস্তুত করা হয়। বেনজিনকে নাইট্রেণান করলে নাইট্রোবেনজিন (I) পাওয়া যায়, যাকে বিজারিত করলে অ্যানিলিন (II) পাওয়া য়য়। অ্যানিলিনকে <mark>ডায়াজোডাইজেশন (NaNO₂/HCl) বিকিয়ায় বেনজিন ডাইআজোনিয়াম কোরাইড</mark>

উৎপদ্ম কর। হয়। NaNO
$$_2$$
/HCl C_6H_6 H_5NO_2 $C_6H_5NO_2$ $C_6H_5NO_2$ $C_6H_5NO_2$ $C_6H_5NO_2$ C_6H_5 C_6H_5 C_6H_5 C_6 C

অন্যান্য পদ্ধতিতেও ক্লোরোবেনজিন প্রস্তুত করা যায়।

ধর্ম ঃ ক্লোরোবেনজিন বর্ণহীন, গন্ধযুক্ত তেলের মত তরল। জলের থেকে ভারী (আঃ গুঃ 1·106) এবং জলে অনুবর্ণীয়। কিন্তু জৈব দ্রাবকে দ্রাবা। অ্যারাইল হ্যালাইডের আদর্শ নমুনা হলে। ক্লোরোবেনজিন এবং অ্যারাইল হ্যালাইডের সকল সাধারণ ধর্ম ক্লোরোবেনজিনে দেখা যায়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ



ব্যবহৃত্বি ঃ ফিনল, আনিলিন, বাইফিনাইল, DDT প্রস্তৃতিতে ক্লোরোবেনজিন বাবহৃত হয়।

DDT (p:p' ভাইক্লোরো ভাইফিনাইল ট্রাইক্লোরো ইথেন) ঃ ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে ক্লোরালের সঙ্গে ক্লোরোবেনজিনের বিক্লিরার DDT উৎপদ্ধ হয়।

ব্রোমোবেনজিন বা ফিনাইল ব্রোমাইড, C₆H₆Br ঃ 1. হ্যালোজেন কেরিয়ারের উপস্থিতিতে রোমিনের সঙ্গে বেনজিনের বিক্রিয়ায় রোমোবেনজিন উৎপদ্ম হয়।

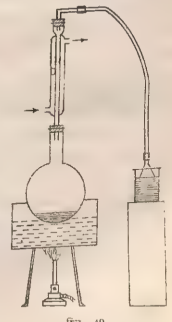
$$C_6H_6 + Br_9 \rightarrow C_6H_5Br + HBr$$

গোলতল ফ্রাচ্ছে বেনজিন ও রোমিন নেওয় হয়। এই চিপ্রণে কয়েক ফোঁটা পিরিভিন যোগ করে ফ্রাচ্ছের সঙ্গে শীতক যুক্ত করা হয়। শীতকের মাথার সঙ্গে একটি বাবার টিউব যুক্ত থাকে এবং টিউবের শেষে একটি ফানেল যুক্ত থাকে এবং ফানেলটি জলপূর্ণ বিকারের উপর অপ্প ডোবান থাকে। ফ্রাঙ্কটি জলগাহের উপর বসানো থাকে এবং 25°-30°C-এ উত্তপ্ত করলে বেনজিনের সঙ্গে রোমিনের বিক্রিয়ায়

পিরিভিনের উপস্থিতিতে) রোমোবেনজিন ও হাইড্রোরোমিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়। হাইড্রোরোমিক অ্যাসিড গ্যাস জলে দ্রবীভূত হয়ে এলে রায়। বিক্রিয়াটি মন্দীভূত হয়ে এলে ফ্রাস্কটিকে 70°C-এ উত্তপ্ত করে বিক্রিয়াটি সম্পূর্ণ করা যায়।

ফাঙ্কে অবস্থিত তরলকে বিচ্ছেদক
ফানেলে নিয়ে কৃষ্টিক সোডা দ্রবণ ও পরে
জল দিয়ে ধুয়ে অনার্চ্ ক্যালসিয়ায় ক্লোরাইডের সঙ্গে একসঙ্গে রাখা হয়। CaCl
জলকে শোষণ করে। পরে রোমোবেনজিনকে
আংশিক পাতন করে বিশুদ্ধ করা হয়।
অন্যান্য সাধারণ পদ্ধতি দিরেও রোমোবেনজিন প্রস্তুত করা যায়।

রোমোবেনজিন গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য।



চিত্ৰ 49

আপেক্ষিক গুরুষ 1·495 এবং স্ফুটনাব্দ 156·2°C ব্রোগোবেনজিনের রাসায়নিক

বিক্লিয়া ক্লোবোবেনজিনের মত, তবে ব্রোমোবেনজিন অধিক সক্লিয়। ফিনাইল ম্যাগনেশিয়াম ব্রোমাইড প্রস্তুতিতে ব্রোমোবেনজিন ব্যবহৃত হয়।

আয়াডোবেনজিন বা কিনাইলআয়োডাইড C_sH_sI ঃ (স্ফুটনাঙ্ক 188·5°C) ফিনাইল ডাইআ্যাজোনিয়াম সালফেটের সঙ্গে পটাশিয়াম আয়োডাইডের জ্বনীয় দ্ববের বিক্রিয়ায় আয়োডোবেনজিন প্রস্তৃত করা হয়।

$$C_8H_8N_2SO_4H + KI \longrightarrow C_8H_8I + KHSO_4 + N_2$$

এছাড়া

$$C_6H_6+I_2 \xrightarrow{HNO_3} C_6H_6I+H_3O$$

আয়োডোবেনজিন গদ্ধযুক্ত, বর্ণহীন তরল। জলের থেকে ভারী (আঃ গুঃ 1.824) এবং জলে অদ্রাবা। কিন্তু জৈব দ্রাবকে দ্রাবা। আয়োডোবেনজিন ক্লোরো এবং ব্রোমোবেনজিনের থেকে অনেক সজিয় এবং অ্যারাইল হ্যালাইডের সকল সাধারণ ধর্ম আয়োডোবেনজিনে দেখতে পাওয়া যায়।

ক্রোরিনের সঙ্গে আয়োডোবেনজিনের বিক্রিয়ায় আয়োডোবেনজিন ডাইক্রোরাইড উৎপন্ন হয় এবং যা কিনা কস্টিক সোডার সঙ্গে বিক্রিয়ায় আয়োডোসোবেনজিন উৎপন্ন হয়

$$C_6H_8I \xrightarrow{Cl_9} C_6H_8ICl_9 \xrightarrow{NaOH} C_6H_8IO$$

আরোডোবেনজিন ডাইক্লোরাইড হলুদবর্ণের কেলাসাকার পদার্থ, যাকে উত্তপ্ত করলে প্যারা ক্লোরোআয়োডোবেনজিনে পরিণ্ড হয়।

আর্থা, মেটা এবং প্যারা ডাইক্লোরোবেনজিন, C₆H₄Cl₂ । হ্যালোজেন কেরিয়ারের উপস্থিতিতে ক্লোরোবেনজিনকে পুনরায় ক্লোরিনেশান করলে অর্থে। এবং প্যারা ডাইক্লোরোবেনজিন উৎপদ্ম হয়। কীটনাশক পদার্থ হিসেবে অর্থে। এবং প্যারা বৌগকে ব্যবহার করা হয়।

$$C_{6}H_{5}CI \xrightarrow{CI_{2}} CI + CI$$

মেটা ডাইক্লোরোবেনজিন যৌগটি নাইট্রোবেনজিন থেকে প্রস্তুত করা হয়।
নাইট্রোবেনজিনকৈ ক্লোরিনেশান করলে m ক্লোরোনাইট্রোবেনজিন (I) পাওয়া ষায়
মাকে বিজারিত করলে m ক্লোরো আ্যানিলিন (II) পাওয়া যায়। II যৌগকে,
ডায়াজোডাইজেশান এবং স্যাওমেয়ার বিক্রিয়া করলে m ডাইক্লোরোবেনজিন IV
উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_5NO_2 \xrightarrow{Cl_2} O_{Cl} \xrightarrow{NO_2} O_{Cl} \xrightarrow{NH_2} O_{Cl} O_{Cl} \xrightarrow{N_2Cl} O_{Cl} O_{Cl$$

অবর্থা, মেটা এবং প্যারা ক্লোবেরাটলুইন $CH_8C_6H_4Cl$: হ্যালোজেন কেরিয়ারের উপস্থিতিতে টলুইনকে ক্লোরিনেশান করলে অর্থো এবং প্যারা ক্লোরো-ট্লুইন পাওয়া যায়।

মেটা ক্লোরোটলুইনকে মেটা টলুইডিন II থেকে প্রস্তুত কর। হর। II-কে ভারাজ্যোটলুইনকে মেটা ক্লোরোটলুইন উৎপন্ন হর। ভারাজ্যোজাইজেশান এবং স্যাও্যেয়ার বিভিন্না করলে মেটা ক্লোরোটলুইন উৎপন্ন হর।

কোরোটলুইনগুলি বর্ণহীন ভারী তরল। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু কোহল, ইথারে
নিব্য। স্ফুটনাক্ত অর্থো (159·2°C), মেটা (161·6°C), প্যারা (162·4°C)।
কোরোটলুইনগুলির রাসায়নিক ধর্ম অ্যারাইল হ্যালাইডের মত, তবে অধিকতর সক্রিয়।
কারণ মিথাইল মূলকটি বেনজিন বলয়ে আছে।

ক্ষারীয় পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ দিয়ে সহজে ক্লোরোটলুইনকে জারিত করে ক্লোরো-বৈক্ষোয়িক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

ক্লোরোটলুইনগুলি টলুইনের পার্শ্বদৃষ্ণলে এক প্রতিদ্থাপিত ক্লোরো যৌগের সঙ্গে সমাবয়ব যৌগ। পার্শ্বশৃল্ধলে প্রতিস্থাপিত ক্লোরো যৌগগুলি প্যারাফিনের হ্যালোজেন জাতকের ন্যায় আচরণ করে এবং এই যৌগগুলি অধিকতর সন্ধিয়।

পশ্বিশৃশ্বলৈ হালোজন প্রতিন্থাপিত যৌগসমূহ ঃ পার্যণৃত্থল বিশিষ্ট আরোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনগুলি ক্লোরিনের সঙ্গে বিভিন্ন অবস্থায়, বিভিন্ন প্রকার প্রতিন্থাপিত যৌগ দেয়। হ্যালোজেন কেরিয়ারের অনুপদ্থিতিতে এবং আলোর উপস্থিতিতে পার্য্বশৃত্থলে প্রতিন্থাপিত যৌগ উৎপন্ন করে। যেমন ফুটন্ত টলুইনের মধ্যে ক্লোরিন পরিচালিত করলে বেনজাইল ক্লোরাইড (I) এবং অধিক পরিমাণে ক্লোরিন পাঠালে বেনজাল ক্লোরাইড (II) এবং পরে বেনজোট্রাইক্লোরাইড (III) উৎপন্ন হয়।

$$C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \cdot CH_{\mathfrak{g}} \xrightarrow{Cl_{\mathfrak{g}}} C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \cdot CH_{\mathfrak{g}}Cl \xrightarrow{Cl} C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \cdot CHCl \xrightarrow{Cl_{\mathfrak{g}}} C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \cdot CHCl \xrightarrow{Cl_{\mathfrak{g}}} C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} \cdot CCl_{\mathfrak{g}}$$

পার্থণৃথলটি দার্ঘ হলে ক্লোরিনেশান বিক্রিয়াটি বেশ জটিল এবং এই সবক্ষেত্রে আংশিক এবং সম্পূর্ণ প্রতিন্থাপিত হ্যালে। বৌগ উৎপদ্ধ হয়, যা কিনা হ্যালোজেনের পরিমাণ এবং বিক্রিয়ার অবস্থার উপর নির্ভরশীল।

আলোর উপস্থিতিতে ফুটন্ত ইথাইল বেনজিনকে ক্লোরিনেশান করলে প্রথমে ৫ থবং β ক্লোরে। ইথাইল বেনজিনের মিশ্রন উৎপন্ন হয় এবং অধিক ক্লোরিন ব্যবহারে পেন্টাক্লোরে। ইথাইল বেনজিন পাওয়া যায়।

$$C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_8 \xrightarrow{Cl_2} C_6H_5\cdot CHCl\cdot CH_3 + C_6H_5\cdot CH_2\cdot CH_2Cl \xrightarrow{Cl_2} C_6H_5\cdot CCl_2\cdot CCl_3$$
 समावस्व β ममावस्व

আলোর উপস্থিতিতে সাধারণ তাপমানায় ইথাইল বেনজিনকে ক্লোরিনেশান করলে ব্দারো এবং এ: ১ ডাইক্লোরো ইথাইল বেনজিন উৎপন্ন হয়।

একাধিক পার্শ্বগৃৎথল থাকলে উভয় শৃৎথলে ক্লোরিন প্রতিস্থাপিত হতে পারে।

$$CH_8 \cdot C_8 H_4 \cdot CH_8 \longrightarrow CH_8 C_9 H_4 CH_9 Cl_2 \longrightarrow ClCH_8 C_8 H_4 CH_9 Cl_2$$
 জাইলিন সিধাইল বেনজাইল ক্লোৱাইড জাইলিনিন ক্লোৱাইড

বেনজিন চক্রে যদি পার্যপৃথাল ছাড়াও অন্য কোন স্ক্রিয় মূলক বর্তমান থাকে সেক্ষেত্রে পার্শ্বদ্পলে হ্যালোজেন প্রতিস্থাপন থুবই শক্ত হয় এবং কোন কোন ক্ষেত্রে অসম্ভব হয়।

3:5 ডাই ভোমো 4 হাইডুক্সি টলুইন

পাারাফিন হাইভ্রোকার্বনের হ্যালোজিনেশান বিক্রিয়া বেমন মুক্ত মূলকের দ্বারা সংঘটিত হয়, অ্যারোম্যাটিক যৌগের পার্শ্বপূঞ্লে হ্যালোজিনেশান বিক্লিয়াও তেমন মুক্ত মূলকৈর সাহায্যে সংঘটিত হয়

$$X_{2} \xrightarrow{h_{\nu}} 2X.$$

$$C_{6}H_{5}CH_{8} \xrightarrow{X_{5}} C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot + HX$$

$$C_{6}H_{5}\cdot CH_{2}\cdot + X_{2} \xrightarrow{h_{\nu}} C_{6}H_{5}CH_{2}X + X.$$

বেনজাইল ক্লোরাইড, C₆H₅CH₂CI: প্রস্তুতিঃ উপস্থিতিতে ফুটস্ত টলুইনের মধ্যে ক্লোরিন গ্যাস যতক্ষণ না পর্যন্ত বেনজাইল ক্লোরাইডের অনুযায়ী ওজন বৃদ্ধি হচ্ছে ততক্ষণ প্রবাহিত করা হয়। পরে পাতন করে বেনজাইল কোরাইডকে পৃথক করা হয়।

(2) বেনজাইল কোহতাৰ সঙ্গে ফসফরাস পেণ্টাকোরাইডের বিভিয়ায় বেনজাইল ক্লোরাইড প্রস্তুত করা যায়।

(3) বেনজিন, ফরম্যালডিহাইড ও ঘন হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের মিশ্রবে (প্রভাবক) অনার্চ জিংক ক্লোরাইড বা ফসফোরিক আাসিড দিয়ে বিফ্লাক্স করলে বেনজাইল ক্লোরাইড উৎপক্ষ হর। এই বিক্রিয়াটিকে ক্লোরোমেথিলেশান বিক্রিয়া বলে।

ে
$$C_6H_6+CH_2O+HCl$$
 $\longrightarrow C_6H_5CH_2Cl+H_2O$

বেনজাইল কোরাইড ঝাঁঝালে। গন্ধযুক্ত বর্ণহান তরল। স্ফুটনাৰুক 170°C। জলে

অদ্রাব্য, কিন্তু কোহল, ইথারে দ্রাব্য। বেনজাইল ক্লোরাইডের বাষ্প চোখে লাগলে চোথ জালা করে। বেনজাইল ক্লোরাইড ক্লোরোটলুইন যৌগের সঙ্গে সমাব্য়বী।

রা সায়নিক ধর্ম ঃ ক্রোরিন পরমাণু বেনজাইল ক্লোরাইডের পার্যশৃচ্খলে বর্তমান থাকে বলে এটি আালকাইল হ্যালাইডের মত আর্রেণ করে। রাসায়নিক বিক্রিয়ায় ক্লোরোটলুইনের থেকে বেনজাইল ক্লোরাইড অধিক সক্রিয়।

 বেনজাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে কস্টিক সোডা দ্রবণ, পটাশিয়াম সায়ানাইডের জলীয় দ্রবণ এবং অ্যায়ানয়ার সঙ্গে বিক্রিয়য় যথায়য়ে বেনজাইল কোহল; বেনজাইল সায়ানাইড এবং বেনজাইল অ্যায়িন উৎপয় হয়।

$$\begin{array}{c} KCl + C_{\bullet}H_{{}_{5}}CH_{{}_{2}}CN & \stackrel{KCN}{\longleftarrow} C_{{}_{0}}H_{{}_{5}} \cdot CH_{{}_{2}}Cl & \stackrel{NaOH}{\longrightarrow} C_{{}_{0}}H_{{}_{5}}CH_{{}_{2}}OH \\ \downarrow NH_{{}_{3}} & + NaCl \\ C_{{}_{6}}H_{{}_{5}}CH_{{}_{3}}NH_{{}_{2}} + NH_{{}_{4}}Cl. \end{array}$$

2. ক্ষারীর পটাশিয়াম পারম্যাক্ষানেট দ্রবণ বেনজাইল ক্লোরাইডকে জারিত করে বেনজোয়িক আাাসডে পরিণত করে। কিন্তু ক্লোরোটলুইনকে জারিত করলে ক্লোরো বেনজোয়ক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$C_{0}H_{5}\cdot CH_{9}CI \xrightarrow{[O]} C_{0}H_{4}\cdot COOH$$

$$Cl\cdot C_{0}H_{4}\cdot CH_{3} \rightarrow ClC_{0}H_{4}\cdot COOH$$

3. লেডনাইট্রেট দ্রবণ দিয়ে বেনজাইল ক্লোরাইডকে জারিত করলে বেনজালাড-হাইড উৎপন্ন হয়।

$$\begin{split} &C_6H_6\cdot CH_2Cl + H_2O \rightarrow C_6H_5\cdot CH_2OH + HCl \\ &C_6H_6\cdot CH_2OH \xrightarrow{[O]} &C_6H_5\cdot CHO + H_2O. \end{split}$$

 বেনজাইল ক্লোরাইডকে তামা চূর্ণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ডাইবেনজাইল পাওয়া যায়।

$$2 C_0 H_5 CH_2 CI \xrightarrow{Cu} C_6 H_5 CH_2 \cdot CH_2 \cdot C_8 H_4 + CuCl_2.$$

 আলোর উপস্থিতিতে এবং হ্যালোজেন কেরিয়ারের অনুপস্থিতিতে বেনজাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে ক্লোরিনের বিক্রিয়ায় প্রথমে বেনজাল ক্লোরাইড এবং পরে বেনজায়াইক্লোরাইড উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_5CH_2CI \xrightarrow{Cl_2} C_6H_5CHCl_2 \xrightarrow{Cl_2} C_6H_5CCl_8.$$

বেনজাল ক্লোরাইড বা বেনজিলিডিন ক্লোরাইড C₆H₆CHCl₉ ঃ
প্রস্তুতিঃ 1. আলোর উপন্থিতিতে টলুইনের (এক মোল) মধ্যে ক্লোরিন গ্যাস
(2 মোল) পাঠালে বেনজাল ক্লোরাইড উংপন্ন হয়। বিভিয়ায় বেনজাল ক্লোরাইড
অনুযায়ী ওজন বাড়লে ক্লোরিন গ্যাস পাঠানো বদ্ধ করা হয়।

$$C_6H_5 \cdot CH_8 + 2Cl_2 \rightarrow C_6H_6CHCl_2 + 2HCl.$$

 বেনজালভিহাইভের সঙ্গে ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইভের বিক্লিয়ায় বেনজাল ক্লোরাইভ উৎপল্ল হয়।

$$C_0H_5 \cdot CHO + PCl_5 \rightarrow C_0H_5 \cdot CHCl_2 + POCl_3.$$

বেনজাল ক্লোরাইড বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাঙ্ক 206°C। জলে অদ্রাবা। এর
বাস্প চোথে লাগলে চোথ জলে এবং জল বার হয়।

ক্যালসিয়াম হাইড্রক্সাইড দ্রবণ দিয়ে বেনজাল ক্লোরাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে বেনজালডিহাইড পাওয়া ধার ।

$$C_6H_8 \cdot CHCl_9 + Ca(OH)_9 \rightarrow [C_6H_8 \cdot CH(OH)_9] \rightarrow C_6H_8 \cdot CHO + H_9O$$

বেনজালডিহাইড প্রস্তুতিতে বেনজাল ক্লোরাইড ব্যবহার কর। হয়।

বেনজাট্রাইকোরাইড, C.H. CCI, ঃ আলোর উপছিতিতে ফুটন্ড ক্রোরিনের মধ্যে অধিক পরিমাণে ক্লোরিন পরিচালিত করলে বেনজোট্রাইকোরাইড উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_5CH_8 + 3Cl_9 \rightarrow C_6H_8CCl_8 + 3HCl_8$$

বেনজ্যেন্নীইকোরাইড বর্ণহীন তরল, স্ফুটনাক্ত 213°C। জলে অদাব্য। এর বাস্প চোথে লাগলে চোথ জলে এবং জল বার হয়। অর্থাৎ ল্যাক্রাইমেটরী (Lachrymatory) যৌগ।

ক্যালসিয়াম হাইডুক্সাইড দ্রবণ দিয়ে বেনজোট্রাইজুকোরাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষিড করলে বেনজোয়িক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$C_6H_5CCl_8 \xrightarrow{Ca(OH)_8} [C_8H_5C(OH)_8] \rightarrow C_6H_5COOH + H_8O.$$

বেনজোয়িক অ্যাসিড প্রস্তুতিতে বেনজোট্টাইক্লোরাইড বাবহৃত হয়।

জৈব রসায়ন

ক্লোরোটলুইন এবং বেনজাইল ক্লোরাইডের মধ্যে তুলনা

र र र र र र र र र र र र र र र र र र र			
	ক্লোরো টলুইন	বেনজাইল ক্লোরাইড	
1. ভৌত ধর্ম	বর্ণহীন, মিষ্টি গন্ধ যুক্ত ভারী তরল, জলে অদ্রাব্য।	বর্ণহীন, ঝাঁঝালো গদ্ধযুত্ত তরল। জলে অদ্রাব্য। ল্যাক্টাইমেটরী পদার্থ	
2. ক্ষারীয় দ্রবণ, KCN দ্রবণ এবং NH₂-এর সঙ্গে বিক্রিয়া	খুব সহজে হাইড্রন্থি যৌগ, সায়ানাইড যৌগ এবং আামাইনো যৌগ দেয় না।	খুব সহজে বেনজাইল কোহল, সায়ানাইড এবং আর্মিন যৌগ দেয়।	
ক্রার KMnO রবণ দিয়ে জারণ জার্মান H-এর	পার্শ শৃত্বলের জারণে ক্রোরো বেনজোয়িক আাসিড দেয়।	CH ₂ CI মৃলকে জারণে বেনজোয়িক অ্যা সি ড উৎপন্ন হয়।	
সঙ্গে বিভিন্ন	টলুইন উৎপন্ন হয়	টলুইন উৎপন্ন হয়	
5. Mg/ইপারের সঙ্গে বিক্রিয়া	গ্রিগনার্ড বিকা রক উৎপ ল্ল করে	গ্রিগনার্ড বিকারক উৎপন্ন করে	
কিউপ্রিক ক্লোরা- ইডের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে সংস্ক উত্তপ্ত করলে সংস্কি করলে সংস্কি উত্তপ্ত করলে সংস্কি করলে	CHa·CaH₄·MgCl কোন বিক্রিয়া হয় না	C ₆ H ₅ ·CH ₂ MgCl. জারণে বেনজালডিহাইডে পরিণত করে।	
the state of the s			

প্রশাবলী

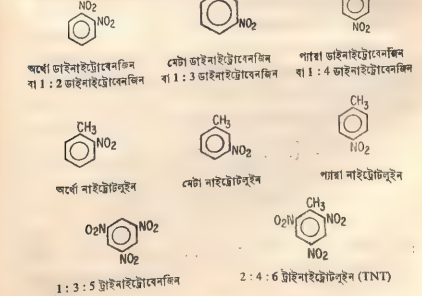
- আারোফ্যাটিক হাইড্রোকার্বনের হ্যালোজেন প্রতিস্থাপিত যৌগ কত ধরনের হতে পারে ? প্রত্যেকটির একটি উদাহরণ দাও এবং প্রকৃতির শর্ত কি লেখ।
- নিয়লিখিত বৌগদের সঙ্গে ক্লোরন কি শর্ডে বিভিয়া করে কি খোগ উৎপল্ল করবে তা সমীকরণ সহ বাাখ্যা কর—(i) C_oH_o (ii) উলুইন।
- নিম্নলিখিত যৌগগুলি কিভাবে সংশ্লেষণ করবে (i) আয়েডাবেনজিস
 (ii) মেটা কোরেবেনজিন (iii) সায়ানোবেনজিন (iv) D.D.T.
 (v) B.H.C. (vi) প্যার। রোমোটলইন।
- কোরোটলুইন, বেন লাইল কোরাইড, বেনজাল কোরাইড ও বেনলো ট্রাই-কোরাইডকে কিভাবে সনান্ত কর। যায় ? কোরোঘেথিলেশন বিকিয়া
 কাকে বলে ?

অ্যারোম্যাটিক নাইট্রে। যৌগসমূহ Aromatic Nitro Compounds

স্মারোমাটিক হাইড্রোকার্বনের চক্তের এক বা একাধিক হাইড্রোজেন ধখন
সমসংখ্যক নাইট্রো মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয় তখন সেই যৌগদের আরোমাটিক
নাইট্রো যৌগ বলে। নাইট্রিক আগিসভের ব্যবহারে আরোম্যাটিক চক্তে নাইট্রো
মূলকের প্রতিস্থাপনকে সাধারণত নাইট্রেশান বলে। আরোমাটিক চক্তের পার্শ্বশৃত্থলে নাইট্রোমূলক প্রতিস্থাপিত হলে, তাদের আরোম্যাটিক নাইট্রো যৌগ বলে না।
এবং এই যৌগগুলি আ্যালিফ্যাটিক নাইট্রো যৌগের মত আচরণ করে।

নামকরণ ঃ এই শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণে নাইট্রো মূলকের সংখ্যা ও অবস্থান বলার পর মূল আারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের নাম করলেই নাম করা শেষ হয়। বেমন

CaHaNOa नाहेरप्रारवनिकन



প্রস্তুতিঃ (1) ঘন নাইট্রিক ও ঘন সালফিউরিক আাসিড মিশ্রণের সঙ্গে আরোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের বিক্রিরায় অ্যাবোম্যাটিক নাইট্রো যৌগ উৎপত্ন হয়।

$$C_{8}H_{6} + HNO_{3} \xrightarrow{H_{2}SO_{4}/60^{\circ}C} C_{6}H_{5}NO_{2} + H_{3}O$$

$$C_{6}H_{5}NO_{2} + HNO_{8} \xrightarrow{H_{2}SO_{4}/90^{\circ}} C_{6}H_{4}(NO_{2})_{2} + H_{2}O$$

$$C_{6}G_{6}H_{5}NO_{2} + HNO_{8} \xrightarrow{H_{2}SO_{4}/90^{\circ}} C_{6}H_{4}(NO_{2})_{2} + H_{2}O$$

কম তাপমাত্রায় টলুইনকে নাইট্রেশান করলে অর্থে। ও প্যারা নাইট্রে। টলুইন পাওরা যায়। নাইট্রে। টলুইনগুলিকে পুনরায় নাইট্রেশান করলে 2:4:6 ট্রাই নাইট্রোটলুইন বা TNT উৎপন্ন হয়।

ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড ও ধন সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণ, ধ্যারমান নাইট্রিক অ্যাসিড, লঘু নাইট্রিক অ্যাসিড, অ্যাসিডাইল নাইট্রেট ও বেনজয়েল নাইট্রেট, নাইট্রোনিয়াম পারক্লোরেট, নাইট্রোনিয়াম ফ্রারোবোরেট ইত্যাদি যৌগ নাইট্রোনান বিক্রিয়য় ব্যবহৃত হয়। বিভিন্ন রক্ম অ্যারোম্যাটিক যৌগের ক্ষেত্রে এক এক রক্ম নাইট্রেশান বিকারক ব্যবহৃত হয়।

নাইট্রেশান বিক্রিয়ার ক্রিয়াবিধি ইলেক্ট্রোফিলিক অ্যারোম্যাটিক প্রতিদ্থাপন বিক্রিয়ার আলোচিত হরেছে।

বেনজিন চক্রে এক বা একাধিক নাইটো মূলক যুক্ত করা যায়—তবে তিনটির বেশি যুক্ত করা যায় না। বেনজিন চক্রে নাইটো মূলক যুক্ত হবার সংখ্যা (i) তাপমান্তা, (ii) বিক্রিয়কের ঘনত্ব এবং প্রকৃতি (iii) বিক্রিয়ার সময় এর উপর নির্ভর করে। এছাড়া নাইট্রো মূলক বেনজিন চক্রের সইলেকট্রনকে সংস্পান্দনের সাহায্যে অপসারিভ করতে পারে। ফলে নাইট্রো মূলকের উপস্থিতিতে বেনজিন চক্রটি ইলেক্ট্রোফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে নিষ্ক্রিয় করে ভোলে এবং একান্ত যদি ইলেক্ট্রোফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া অ্যারোস্যাটিক নাইট্রো যৌগের ক্ষেত্রে সংঘটিত হয় তবে তা মেটা

অবস্থানে ঘটবে। এই জন্য নাইট্রো মূলককে ঘেটা নির্দেশক মূলক বলে। কারণ নাইট্রো মূলকের উপস্থিতিতে মেটা অবস্থানের ইলেক্ট্রনের ঘনত্ব অর্থো এবং প্যারা অবস্থানের থেকে বেশি, কলে ইলেক্টোফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ায় আগত মূলকটি মেটা অবস্থানকে আক্রমণ করবে।

60°C-এর তলায় বেনজিনকে ঘন নাইট্রিক ও ঘন সালফিউরিক আাসিড দিয়ে নাইট্রেশান করলে নাইট্রোবেনজিন উৎপন্ন হয়। কিন্তু ঐ একই নাইট্রেশান বিকারক অধিক পরিমাণে ব্যবহারে 100°C-এর তলায় মেটা ডাইনাইট্রোবের্নজিন পাওয়া যায়। কিন্তু অধিক তাপমান্তায় এবং অধিক পরিমাণে ঘন HNO_3 /ঘন H_2SO_4 িমগ্রণের প্রভাবে অনেকক্ষণ ধরে উত্তপ্ত করলে 1:3:5 ট্রাইনাইট্রোবেনজিন উৎপন্ন হয়।

ধর্ম থ বেশিরভাগ নাইট্রে। যৌগগুলি হলুদ বর্ণের কেলাসাকার কঠিন, কেবল নাইট্রোবেনজিন ইত্যাদি কয়েকটি নাইট্রে। যৌগ হলুদ বর্ণের তরল পদার্থ। নাইট্রে। যৌগগুলি জলে অন্রাব্য এবং জলের থেকে ভারী (আপেক্ষিক গুরুষ বেশি)। কিন্তু লৈব নাইট্রে। যৌগগুলি নাল্য। বেশিরভাগ নাইট্রে। যৌগগুলি বাল্প স্বার্য় পাতিত হয়। করেকটি মনো নাইট্রে। যৌগ ব্যতীত বেশিরভাগ নাইট্রে। যৌগকে বার্যুত্তপ্রীয় চাপে পাতনে বিক্ষোরণ ঘটে। নাইট্রো মূলকের বেনজিন চক্রের উপজ্বিততে যৌগটিকে রাসায়নিক বিক্রিয়ার নিজ্কির করে ভোলে।

নাইট্রোবেনজিন, $C_6H_6NO_2$ বেনজিনের উপর শীতল ঘন নাইট্রিক ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের (2:3) নিশ্রণের বিক্রিয়ায় নাইট্রোবেনজিন উৎপক্ষ হয়।

$$C_6H_6 + HNO_3 \xrightarrow[<60^{\circ}C]{H_2SO_4} C_6H_5NO_2 + H_8O$$

একটি গোলতল ফ্লান্কে ঘন নাইট্রিক ও ঘন সালফিউরিক আাসিড মিশ্রণ 2:3 অনুপাতে নিয়ে মিশ্রণটিকে শাতল করা হয়। ঐ শাতল মিশ্রণে অপ্প অস্প করে বেনজিন যোগ করা হয়। প্রতিবার ভালোভাবে মিশ্রণটি ঝাঁকানো হয় এবং তাপমাত্রা 60°C-এর নিচে রাখা হয়। (তা'না হলে মেটা ডাইনাইট্রোবেনজিন উপেন্ন হবে।) বেনজিন যোগ শেষ হয়ে গেলে মিশ্রণটিকে জলগাহের উপর উৎপন্ন হবে।) বেনজিন যোগ শেষ হয়ে গেলে মিশ্রণটিকে জলগাহের উপর 50°-55°C-এ একঘণ্টা উত্তপ্ত করে বিভিয়াটিকে সম্পূর্ণ করা হয়।

এরপর মিশ্রন পদার্থটিকে (তরল) বিচ্ছেদক ফানেলে নেওরা হয়। এতে অতিরিক্ত অ্যাস্ত মিশ্রণটির গুরের উপর নাইট্রোবেনজিনটি (তরল) ভাসবে। আসিড মিশ্রণটিকে বার করে দিয়ে নাইট্রোবেনজিনকে জল, সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণ ও জল দিয়ে পর পর ধূরে নেওয়া হয়। এই নাইট্রোবেনজিনের সঙ্গে অনার্দ্র ক্যালসিয়াম ক্লোরাইড যোগ করে রাখলে জল দ্রীভূত হয়। পরে ঐ নাইট্রো-বেনজিনকে পাতিত করে বিশুদ্ধ করা হয়।

নাইট্রোবেনজিন হলুদ রঙের তরল পদার্থ এবং বেনজালভিহাইডের ন্যার গদ্ধযুত্ত।
জলের থেকে ভারী এবং জলে অব্রাব্য। কিন্তু কোহল, বেনজিনে দ্রাব্য। এটিকে
বাষ্প দ্বারা পাতন করা যায়। গ্রুটনাজ্ক 211°C। নাইট্রোবেনজিনকে Oil of
mirbane বলে।

রাসায়নিক বিক্রিয়াঃ নাইট্রোবেনজিনের রাসায়নিক সঞ্চিয়ত। বেনজিনের থেকে কম। নাইট্রোবেনজিনের উপর সাধারণত জারক দ্রবা, আাসিড ও ক্ষারের কোন ক্রিয়া নেই। তবুও উপযুক্ত পরিবেশে নাইট্রোবেনজিন প্রতিক্ষাপন বিক্রিয়া দেখায়। যেমন,

নাইট্রোবেনজিনকে বিজারিত করলে একাধিক বিজারিত যোগ পাওয়া যায়; যা কিনা বিশেষভাবে বিক্রিয়ার pH মাত্রার উপর নির্ভরশীল। এছাড়া বিজারকের প্রকৃতির উপরও এটি নির্ভর করে।

(i) অ্যাসিড মাধ্যমে ধাতু দারা বিজারণঃ টিন হাইড্রোক্লোরিক আাসিড বা জিংক হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দিয়ে নাইট্রোবেনজিনকে বিজারিত করলে অ্যানিলিন পাওয়া বায়।

$$C_6H_5NO_2 + 6H \longrightarrow C_6H_8 \cdot NH_2 + 2H_2O$$

(ii) প্রশাম দেবণ মাধ্যমে বিজারণ ঃ নাইটোবেনজিনকে জিংক চূর্ব ও জ্যামোনিয়মে ক্লোরাইডের জলীয় দ্বব সহযোগে উত্তপ্ত করলে ফিনাইল হাইড্রাক্সিনামিন পাওরা যায়।

$$C_0H_5NO_2+4H-\rightarrow C_0H_5NHOH+H_2O$$

ন্যাগেনিয়াম বাইসালফাইডের কোহলীয় দ্রবণও নাইটোবেনজিনকৈ হাইড্রাপ্সিল্ ল্যামিনে পরিণত করে।

(iii) ক্ষারীয় দ্বেণ মাধ্যমে বিজারণঃ জিংক চ্ণ ও কন্টিক সোডা

দ্ববণ দিয়ে নাইট্রোবেনজিনকে উত্তপ্ত করলে অ্যাজোক্সিবেনজিন, (a) অ্যাজোবেনজিন, (b) ও হাইড্রাজোবেনজিন (c) উৎপন্ন হয়

$$2C_{6}H_{5}NO_{2} \xrightarrow{6H} C_{6}H_{5} \xrightarrow{N} C_{6}H_{5} \xrightarrow{2H} C_{6}H_{5}N = NC_{6}H_{5} \xrightarrow{2H} C_{6}H_{5}N = NC_{6}H_{5} \xrightarrow{2H} C_{6}H_{5}N + NC_{6}H_{5} \xrightarrow{O}$$

$$C_{6}H_{5}NH\cdot NH\cdot C_{6}H_{5}$$

(iv) ইলেক্ট্রেলিটিক বিজারণঃ লঘু অ্যাসিড মাধ্যমে ইলেকট্রোলিটিক বিজারণে অ্যানিলিন উৎপদ্ধ হয়, কিছু ঘন আাসিড মাধ্যমে প্যারা হাইড্রাক্স অ্যানিলিন পাওয়া যায়।

নাইট্রোবেনজিন ক্রিডেল ক্রাফট্স বিক্রিয়ায় অংশ নেয় না।

ব্যবহার ঃ আানিলিন ও আাজো রঞ্জন বস্তু প্রস্তৃতিতে, ফ্রিডেল ক্রাফ্ট্স বিক্রিয়ার দ্রাবক হিসেবে, কুইনোলিন সংগ্রেষণে জারক দ্রব্য হিসেবে, জুতোর কালি প্রস্তৃতিতে এবং সন্তা দালের সাবানের গন্ধদ্রব্য হিসেবে সাধারণত নাইট্রোবেনজিন ব্যবহৃত হয়।

ভাইনাইট্রোবেনজিন সমূহ, $C_0H_4(NO_2)_2$ 60°C-এর উপরে ধ্যায়গান নাইট্রিক আাসিড ও ধ্যায়গান সালফিউরিক আাসিড হিপ্রবের সঙ্গে নাইট্রোবনজিন বিক্রিয়ার প্রধানত মেটা ভাইনাইট্রোবেনজিন উৎপদ্ধ হয়। অ্যাসিড মিশ্রণ ও নাইট্রোবেনজিন মিশ্রণকে জলগাহের উপর প্রায় আধ ঘণ্টা উত্তপ্ত করে মিশ্রণটিকে ঠাণ্ডা জলের মধ্যে ঢালা হয়। এতে মেটা ভাইনাইট্রোবেনজিন কঠিনাকার লাভ করে। পরে পরিস্রাবণ ও জল দিয়ে ধুরে অ্যাসিড মৃক্ত করে শোধিত কোহল থেকে কেলাসিত করলে বিশুদ্ধ মেটা ভাইনাইট্রোবেনজিনের কেলাস পাওয়া যায়।

মেটা ডাইনাইট্রোবেনজিন হাল্কা হলুদ বর্ণের কেলাসাকার কঠিন। গলনাল্ক 90°C। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু কোহলে দ্রাব্য। সোডিরাম সালফাইড বা অ্যামোনিরাম সালফাইড দিয়ে বিজারণে মেটা নাইটোল বেনজিন দুধাপে বিজারিত হরে ষণাক্রমে যেটা নাইটোঅ্যানিলিন (I) ও মেটা ফেনিলিন ডাই অ্যামিন (II) উৎপন্ন করে।

টিন ও হাইভ্রোক্লেরিক স্থাসিড দিয়ে বিজ্ঞারণে মেটা নাইট্রোবেনজিন থেকে সরাসরি মেটা ফেনিলিন ডাই আমিন পাওয়া যায়।

ক্ষারীয় দ্রবণে পটাশিয়াম ফেরিসায়ানাইড মেটা ডাইনাইট্রোবেনজিনকে জারিত করে বথাক্তমে 2: 4 ডাইনাইট্রোফিনল ও 2: 6 ডাইনাইট্রেফিনলে পরিণত হয়।

অর্থে। ও প্রারা ভাইনাইট্রোবেনজিনঃ সরাসরি নাইট্রেশানে এই দুটি ভাইনাইট্রোবেনজিনকে প্রস্তুত করা যায় না। আাসিট্যানিলাইডকে ধন নাইট্রিক আাসিড সালফিউরিক আাসিড মিশ্রন দিরে নাইট্রেশানে অর্থে। এবং প্যারা নাইট্রো-জ্যাসিট্যানিলাইড উৎপন্ন হয়।

এই দৃটি সমাবয়ব যোগকে পৃথক করে, পৃথক পৃথকভাবে আর্দ্র বিশ্লেষণে ধথাক্রমে অর্থো নাইট্রে। আানিলিন ও প্যারা নাইট্রো অ্যানিলিনে পরিণত করা হয়।

এখন নাইটো অ্যানিলিনকে ফুয়োবোরিক অ্যাসিড ও সোভিয়াম নাইট্রাইট দি^{রে}

ডারাজোডাইজেশান করলে নাইট্রোবেনজিন ডায়াজোনিয়াম সুয়োবোরেট বৌগ উৎপদ্ম হয়। বাকে সোডিয়াম নাইট্রাইট ও কপার চুর্ণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে ডাইনাইট্রোবেনজিন পাওয়া যায়। বেমন,

$$\underbrace{NH_{2}}_{NO_{2}} \underbrace{\frac{NaNO_{2}/HBF_{4}}{NaNO_{2}/Cu}}_{NO_{2}} \underbrace{\frac{NO_{2}}{NaNO_{2}/Cu}}_{NO_{2}} + NaBF_{4} + N_{2}$$

এই একইভাবে অর্থে। ডাইনাইট্রোবেনজিন প্রস্তুত করা ধায়।

অর্থো এবং প্যারা নাইট্রো অ্যানিলিনকে ক্যারোর (Caro's) আাসিড $(H_2^{\epsilon}SO_{\delta})$ দিরে জারণে নাইট্রোসো নাইট্রোবেনজিন উৎপত্ন হয়। যাকে নাইট্রিক আ্যাসিড ও হাইড্রোজেন পার অক্সাইড দিরে জারণে ডাইনাইট্রোবেনজিন পাওয়া যায়।

অর্থো ও প্যার। ভাইনাইট্রোবেনজ্জিন যৌগ দুটি প্রায় বর্ণহীন (অত্যন্ত ফিকে হলুদ) কেলাসাকার পদার্থ। গলনাঙ্ক বধাক্তমে 118°C এবং 173°C। জলে দুটি বৌগেই অদ্রাব্য।

রাসায়নিক বিক্লিয়ায় অর্থো ও প্যারা ডাইনাইট্রোবেনজিন যৌগ দুটি প্রায় মেট। যৌগের মন্ত । কিন্তু নিউক্লিয়োফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্লিয়ায় অর্থো ও প্যারা যৌগ দুটি মেটা থেকে আলাদাভাবে আচরণ করে।

ষেমন অর্থো এবং প্যারা ভাইনাইট্রোবেনজিন যোগকে কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে ফোটালে একটি নাইট্রো মূলক হাইড্রাক্স মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়ে নাইট্রোফিনল উৎপন্ন করে।

অর্থো ও প্যারা ডাইনাইট্রোবেনজিনকে মিথানল দ্রবণে সোডিয়াম মিথস্কাইড দিয়ে ফোটালে একটি নাইট্রো মূলক মিথান্ত মূলক দিয়ে প্রতিন্থাপিত হয়ে নাইট্রো স্মানিসোল উংপন্ন করে।

অর্থো ও প্যারা ডাইনাইট্রোবেনজিনকে মিথানল দ্রবণে অ্যামোনিরা দিরে উত্তপ্ত করলে নাইট্রো অ্যানিলিন পাওয়া যায়

1:3:5 সুষম ট্রাইনাইট্রেবেনজিন (s-trinitro benzene, TNB): মেটা ভাইনাইট্রেবেনজিনকে ধ্যার্মান নাইট্রিক ও ধ্যার্মান সালফিউরিক আ্যানিড দিয়ে 5/6 দিন ধরে উত্তপ্ত করে সুষম ট্রাইনাইট্রেবেনজিন প্রস্তুত করা ষার। কিন্তু রসার্মাণারে 2:4:6 ট্রাইনাইট্রেটলুইনকে ভাইক্রেমেট ও সালফিউরিক আ্যানিড দিয়ে জ্বারিত করে 2:4:6 ট্রাইনাইট্রেবেনজ্বোরক অ্যানিড প্রস্তুত করে, তার সোডিয়াম লবণকে অ্যানিটিক অ্যানিডের জ্লীর চবণে 40°-50°C-এ উত্তপ্ত করেলে সুষ্ম ট্রাইনাইট্রোবেনজিন সহজে প্রস্তুত করা হয়।

বিক্ষোরক পদার্থ প্রস্তৃতিতে, নাধারণত TNB ব্যবহৃত হয়। এছাড়া পলিনিউক্লিয়ার হাইড্রোকার্বনকে বিশুদ্ধকরণে ও সনাক্তকরণে ব্যবহৃত হয়। [TNB
পলিনিউক্লিয়ার হাইড্রোকার্বনের সঙ্গে (1:1) জটিল বৌগ প্রস্তৃত করে, বাদের
সুনিদিষ্ট গলনাক্ত থাকে]

নাইট্রোটলুইন সমুহঃ অ্যালকাইল ম্লকের উপস্থিতির জন্য বেনজিনের সমগণগুলি সহজেই নাইট্রেশান করা যায়। কারণ অ্যালকাইল ম্লক বেনজিন চঞ্চকে সঞ্জিয় করে তোলে।

নাইট্রিক ও সালফিউরিক অ্যাসিড মিশ্রণ দিয়ে টলুইনকে নাইট্রেশান করলে অর্থো ও প্যারা নাইট্রেটলুইন পাওয়া যায়। বিক্রিয়ার শেষে কম চাপে আংশিক পাতন করে অর্থো ও প্যারা নাইট্রোটলুইনকে পৃথক করা হয়।

অর্থো নাইট্রোটলুইন হলুদ বর্ণের কেলাসাকার পদার্থ ১ ও β দুটি রুপে পাওয়া যায়। জলে অদ্রাব্য কিন্তু কোহল ও ইত্থারে দ্রাব্য। ১-রূপটির গলনাক্ষ — 9·3°C এবং

β-র - 3·2°C। স্ফুটনাব্দ 221·7°C। প্যারা নাইট্রোটলুইন কেলাসাকার পদার্থ। জলে আন্তাব্য, কিস্তু কোহল ও ইথারে দ্রাব্য। গলনাব্দ 51·7°C এবং স্ফুটনাব্দ 238·5°C।

মেটা নাইট্রেটিলুইন ঃ পারা নাইট্রেটেলুইনকে বিজ্ঞাতিত করলে প্যারা টলুইডিন (I) পাওয়া যায়, যাকে আাসিটাইলেশান করে নাইট্রেশান করলে নাইট্রেশান করে নাইট্রেশান করে নাইট্রেশান করে নাইট্রেশান করে নাইট্রেশান বিশ্বেষণ করে আাসিটাইল মূলক মূক্ত করা যায়। াাা-কে আর্র্র বিশ্বেষণ করে আাসিটাইল মূলক মূক্ত করা হয় এবং পরে ভায়াজোভাইজেশান এবং ইথানল দিয়ে উত্তপ্ত করলে আামাইনো মূলককে হাইড্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করলে মেটা নাইট্রোটলুইন পাওয়া যায়।

ডাইনাইটোটলুইন সমূহ, $CH_8C_8H_8(NO_2)_2$ অর্থে নাইটোটলুইনকে পুনরায় নাইট্রেশান করলে 2:4 এবং সামান্য পরিমাণে 2:6 ডাইনাইট্রোটলুইনকে পাওয়া যায়। প্যারা নাইট্রোটলুইনকে নাইট্রেশান করলে 2:4 ডাই নাইট্রোটলুইন পাওয়া যায়।

মেটা নাইট্রোটলুইনকে নাইট্রেশান করলে 2, 3; 2, 5 এবং 3, 4 ভাইনাইট্রোটলুইন পাওয়া যায়। এদের মধ্যে 3: 4 যোগটিই বেশি পরিমাণে উৎপন্ন হয়।

2:4:6 ট্রাইনাইট্রেট্রেট্রেল (Trinitrotoluene, TNT)

CH₈C₆H₂(NO₂)₈ থুমারমান নাইট্রিক অ্যাসিড ও ধ্যারমান সালফিউরিক
আ্যাসিড মিশ্রণ দিরে টলুইনকে 110°C-এ নাইট্রেশান করলে 2:4:6 ট্রাইনাইট্রোটলুইন উৎপন্ন হয়।

CH2

TNT কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 80·1°C। জলে অদ্রাব্য। কোহল ইথারে স্বম্প দ্রাব্য। অভান্ত ভালো বিস্ফোরক। অ্যামোনিয়াম নাইট্রেটের সঙ্গে TNT-কে মেশালে অভান্ত ভালো বিস্ফোরক অ্যামাটল (Amatol) প্রন্তুত হয়।

প্রশাবলী

- নাইট্রেশান বিক্রিয়। কাকে বলে? নাইট্রেশান বিক্রিয়ার কার্যবিধি বর্ণনা
 কর।
- 2. বেনজিন থেকে নিমুলিখিত যৌগগুলিকে কিভাবে সংশ্লেষণ করা যায় = (i) অর্থো, প্যারা এবং মেটা $C_8H_4(NO_2)_2$ (ii) T.N.T. (iii) $s-C_8H_3(NO_2)_8$ (iv) অর্থো, মেটা ও প্যারা নাইট্রোটলুইন ।
- রসায়নাগারে কিভাবে বিশুদ্ধ নাইটোবেনজিন প্রস্তুত করা হয়? নাইটোমূলক মেটা নির্দেশিত মূলক'—ব্যাখ্যা কর। নাইটোবেনজিনকে বিজ্ঞারিত
 করলে কি কি যৌগ উৎপল্ল হয়? শর্ত সহ বিক্রিয়াগুলি লেখ।

অ্যারোম্যাটিক অ্যামিনসমূহ Aromatic Amines

আামোনিয়ার এক বা একাধিক হাইড্রোজেন পরমাণু আরাইলম্লক দিরে
প্রতিস্থাপিত হলে তাদের আ্যারোম্যাটিক অ্যামিন বলে। আমাইনো মূলক সরাসার
আ্যারোম্যাটিক চক্রে যুক্ত থাকলে তাদেরই সাধারণত আ্যারোম্যাটিক আামিন বলে।
আমাইনো মূলক আ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের পার্শ্ব শৃথ্খলে যুক্ত থাকলে, সেই সমস্ত
আ্যামিনগুলি সাধারণত আ্যালিফ্যাটিক আামিনের মত আচরণ করে।

নিউক্লিয়ার প্রতিস্থাপিত অ্যারোম্যাটিক অ্যামিন তিন প্রকার হর—বেমন প্রাথমিক $ArNH_2$, দ্বিতীয়ক Ar_2NH ও ArNHR, তৃতীয়ক Ar_8N , Ar_2NR ও $ArNR_2$ হয়। যেখানে Ar — আ্যারাইল এবং R — অ্যালকাইল মূলক।

Ar, NX এইরকম চতুর্থক অ্যামিন জানা না থাকলেও Ar, NRX আ্যামিন জানা আছে ।

নামকরণঃ I.U.P.A.C. পদ্ধতিতে আমাইনো বেনজিনকে আনিলিন এবং আমাইনো টলুইনগুলিকে টলুইডিন বলা হয়। এছাড়া অন্যান্য অগ্যমিনকে বেনজিনের বা টলুইনের আমাইনো জাতক হিসেবে বলা হয় এবং আমাইনো ও অন্যান্য মূলকের অবস্থান সংখ্যা দ্বারা সুনিদিন্ট করা থাকে।







1:2 ডাই আসাইনো বেনজিন, বা 1 : 3 ডাই আমি<mark>ইনো</mark> বেনজিন, ৰা 1:4 छाई च्यामारेता त्वनक्षिन, वा

অর্থো কেনিলিন ডাই আামিন মেট। ফেনিলিন ডাই আামিন পারা ফেনিলিন ডাই আামিন অন্যান্য অ্যামাইনগুলিকে নামকরণে যে যে মূলক অ্যামাইনে। মূলকৈ সংযুক্ত থাকে

অন্যান্য অ্যামাহনগু।লকে নামকরণ বে বি বুলার বাগ করে দিলেই নামকরণ হয়ে তাদের নামগুলি অ্যালফাবেট হিসেবে বলে অ্যামিন যোগ করে দিলেই নামকরণ হয়ে যায়। যেমন

C₆H₅NHCH₈

C₆H₅N(CH₃),

 $(C_6H_5)_9NH$

N त्रिथारेन जानिनिन

N : N ডাই মিধাইল আনিলিন

डारे किनारेल कामिन

N মিথাইল মানে মিথাইল মূলকটি নাইট্রোজেনে সংযুক্ত এবং N: N ভাই মিথাইল মানে দুই মিথাইল মূলক অভিন্ন নাইট্রোজন প্রমাণুতে যুক্ত।

প্রাথমিক মনো অ্যামিন সমূহ

আ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের চক্রের একটি হাইড্রোজেন যদি একটি অ্যামাইনে ($-NH_2$) মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত থাকে তাদের প্রাথমিক মনো অ্যামিন বলে । যেমন,

C₆H₅NH₂

CH₈C₆H₄NH₉

আৰিলিন

টলুইডিন সমূহ

প্রস্তুতির সাধারণ পদ্ধতি সমূহ ? (1) উপযুক্ত নাইট্রো যৌগকে চিন, জিংক বা লোহা এবং হাইড্রোক্লোরিক বা জ্যাসিটিক জ্যাসিড দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে প্রার্থামক জ্যারোম্যাটিক জ্যামিন প্রস্তুত করা যায়।

 $ArNO_2 + 6H \xrightarrow{\text{sto}/H^+} ArNH_2 + 2H_2O$

টিন ও হাইড্রোক্লোরক অ্যাসিড দিয়ে নাইট্রোস্যে যৌগকে বিজ্ঞারিত করলেও
অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিন পাওয়া যায়।

 $Ar\cdot NO + 4H \xrightarrow{Sn/HC1} ArNH_2 + 2H_2O$

(2) হ্ফম্যান অবন্যন পদ্ধতি দারাঃ রোহিন ও কন্টিক ক্ষারের উপস্থিতিতে অ্যারোম্যাটিক অ্যামাইডের বিক্রিয়ার অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিন পাওয়া যায়।

 $Ar \cdot CONH_2 + Br_2 + 4KOH \rightarrow ArNH_2 + K_2CO_8 + 2KBr + 2H_2O$

(3) **অ্যারাইল হালাইড থেকে**ঃ কিউপ্রাস অক্সাইডের উপস্থিতিত উচ্চতাপে ও চাপে অ্যারাইল হ্যালাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় অ্যারোম্যাটিক প্রার্থামক অ্যামিন প্রস্তুত করা যায়।

 $2ArX + Cu_3O + 2NH_3 \rightarrow 2ArNH_2 + 2CuX + H_3O$

(4) ফি**নল থেকে:** 300°C-এ এবং অনার্দ্র জিংক ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে ফিনলের সঙ্গে আমোনিয়ার বিক্রিয়ার অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিন প্রস্তুত করা ধায়।

 $ArOH + NH_3 \xrightarrow{ZnCl_2} ArNH_2 + H_3O$

(5) হাইড্রাজোয়িক আর্গিড ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে অ্যারোম্যাটিক কার্বিক্সল অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিন প্রস্তুত কর। বায়।

$$ArCO_2H + HN_3 \xrightarrow{H_2SO_4} ArNH_2 + CO_2 + N_2$$

অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিনগুলি সাধারণত বিশিষ্ট গন্ধযুক্ত তরল বা কঠিন পদার্থ হয়। এগুলি জলে অদ্রাব্য এবং জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য হয়।

প্রাথমিক ব্যারোম্যাটিক মনো আর্মিন যৌগে আমাইনো মূলক —NH2 সরাসরি আ্যারোম্যাটিক চক্তে সংযুক্ত থাকে। ফলে আ্যামাইনো মূলকের ধর্ম এই সকল যৌগে লক্ষ্য করা যায়। আবার আ্যামাইনো মূলকের নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন যুগল আ্যারোম্যাটিক চক্তের দ ইলেকট্রনের সঙ্গে অধিক্রমণের ফলে চক্তের অর্থো এবং প্যায়া অবস্থানের ইলেকট্রনের ঘনত্ব বৃদ্ধি করতে সাহায্য করে। ফলে ইলেক্ট্রোফ্লিক আ্যারোম্যাটিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ায় আগত মূলক অর্থো এবং প্যায়া অবস্থানে আক্রমণ করবে।

বিক্রিসাসমূহ: (1) তীর স্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ার প্রাথমিক স্যামিনগুলি লবণ উৎপন্ন করে :

ArNH2+HCI - ArNH2·HCI

(2) শব্তিশালী তড়িৎ ধনাত্মক ধাতু সোডিয়াম পটাশিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হাইভ্রোজেন গ্যাস মুক্ত করে ধাতব জাতক উৎপক্ষ করে।

2ArNH₃ + 2Na → 2ArNHNa + H₈

(3) অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে পর্যায়ক্তমে বিক্রিয়ায় বথাক্তমে বিভীয়ক, ভৃতীয়ক অ্যামিন উৎপন্ন করে এবং শেষে চতুর্ধক অ্যামিন লবণ উৎপন্ন হয়।

 $ArNH_2 + RI \rightarrow ArNHR + HI$ $ArNHR + RI \rightarrow ArNR_2 + HI$ $ArNR_3 + RI \rightarrow ArNR_8 I'$

(4) আর্গিনটাইল ক্লোরাইড বা অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিনের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটাইল জাতক উৎপন্ন করে।

ArNH₃ + Ac·Cl → ArNHAc + HCl

Ac=CH₈CO

(5) অতিরিক্ত আগিসডের উপস্থিতিতে এবং 5°C-এর তলায় নাইট্রাস আগিসড অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক আগিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ভাইঅ্যাজ্যোনিয়াম লবণ উৎপ্রদ্ করে। এই বিক্রিয়াকে ভায়াক্রোভাইজেশান বলে।

(6) কার্বিল অ্যামিন বিক্রিয়াঃ কস্টিক ক্ষারের উপস্থিতিতে ক্লোরোফর্মের সঙ্গে আরোম্যাটিক প্রার্থামক অ্যামিনের বিক্রিয়ার কার্বিল অ্যামিন বা আইস্যোসায়ানাইড উৎপন্ন হয়। গন্ধ দিয়ে যাকে সনান্ত করা যায়।

(7) **অ্যালডিহাইডের সঙ্গে বিক্রিয়াঃ** অ্যালডিহাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যারোম্যাটিক প্রার্থামক অ্যায়িন শিক্ষের ক্ষারক (Schiff's base) উৎপল্ল করে ।

$$ArNH_2 + OHC \cdot C_6H_5 \rightarrow Ar \cdot N = CH \cdot C_6H_5 + H_2O$$

অ্যানিলিন C₆H₆NH₂ ঃ 1826 খ্রীষ্টাব্দে অ্যানভার্ডোর্বেন (Unverdorben) নীলকে (Indigo) অন্তর্ধ্ম পাতনে অ্যানিলিন প্রথম প্রন্তুত করেন। আলকাতরার অস্প পরিমানে অ্যানিলিন পাওরা যায়।

প্রস্তৃতি ও (1) টিন ও ঘন হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড দিয়ে নাইট্রোবেনজিনকে উত্তপ্ত করে বিজারণে অ্যানিলিন উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_6NO_3+6H \xrightarrow{SD/HCI} C_6H_6NH_3+2H_2O$$

উৎপদ্ম অ্যানিলিন অতিরিক্ত হাইড্রোক্রোরিক আ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যানিলিন হাইড্রোক্রোরাইড নামে লবণ উৎপদ্ম করে, পরে যা উৎপদ্ম স্ট্যানিক ক্রোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় যুগ্ম লবণ (double salt) ($C_6H_6NH_9HCl$) $_2SnCl_4$ উৎপদ্ম করে :

নাইট্রোবেনজন ও ধাতব টিনের টুকরে। একটে ফ্রাস্কে নেওয়া হয় এবং এতে অম্প অম্প করে ঘন হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড যোগ করে ভালোভাবে নাড়া হয়, স্বাতে অতিরিক্ত উত্তপ্ত না হয়। স্থ্যাসিড যোগ শেষ হরে গেলে ফ্লাস্কটিকে জলগাহের উপর বসিয়ে উত্তপ্ত করে বিক্রিয়াটি স্ম্পূর্ণ করা হয়।

পরে ঐ মিশ্রণের মধ্যে কস্টিক সোডা দূবণ যোগ করে অ্যানিলিনের যুগা লবণ থেকে অ্যানিলিনকে মুক্ত করা হয়; যা ঐ দ্রবণেই থাকে। ঐ দূবণ থেকে বাচপ পাতনে আ্যানিলিনকে পৃথক করা হয়। এই অ্যানিলিনের সঙ্গে প্রচুর জল থাকে।
এই দ্রবণকে সোডিয়াম ক্লোরাইড দিয়ে সম্পৃক্ত করে ইথার দিয়ে অ্যানিলিনকে
নিষ্কাশিত করা হয়। অ্যানিলিনের ইথার দ্রবণকে কঠিন কম্টিক পটাশ দিয়ে শৃষ্ট করে ইথারকে পাতন করে অপসারিত করা হয়। পরে ঐ অ্যানিলিনকে পাতন করে বিশৃদ্ধ অ্যানিলিন প্রস্তুত করা হয়।

2. অপ্প হাইড্রোক্লোরিক আানিডের উপস্থিতিতে লোহা চূর্ণ ও জল দিয়ে
নাইট্রোবেনজিনকে বিজারিত করে আানিলিনের শিপ্পোৎপাদন করা হয়।

 $C_6H_6NO_3 + 3Fe + 6HCl \rightarrow C_6H_6NH_2 + 2H_2O + 3FeCl_2$

3. 200°C-এ, উচ্চ চাপে এবং কিউপ্রাস অক্সাইডের উপস্থিতিতে জলীয়
আ্যামোনিয়ার সঙ্গে ক্লোরোবেনজিনের বিভিয়ায় অ্যানিলনের শিপ্পেপ্পাদন করা হয়।

 $2C_6H_{\scriptscriptstyle 8}Cl + 2NH_{\scriptscriptstyle 8} + Cu_{\scriptscriptstyle 9}O \rightarrow 2C_8H_{\scriptscriptstyle 8}NH_{\scriptscriptstyle 9} + Cu_{\scriptscriptstyle 9}Cl_{\scriptscriptstyle 9} + H_{\scriptscriptstyle 9}O$

4. হফম্যানের অবনমন বিক্রিয়ায় বেনজ্যামাইডকে অ্যানিলিনে পরিণত করা যায় $C_6H_6CONH_2+Br_2+4KOH \rightarrow C_6H_5NH_2+2KBr+K_2CO_8+2H_2O$

খর্ম ঃ সদ্য পাতিত আ্যানিলিন বর্ণহীন তরল। এটির একটি অবস্থিকর গদ্ধ আছে এবং এটি বিষান্ত পদার্থ। ক্ষ্টেনাঙ্ক 184°C। বাতাসে খুলে রাখলে অ্যানিলিন তাড়াতাড়ি কালো হয়ে পড়ে। অ্যানিলিন জলে অতি অম্প পরিমাণে দ্রাব্য (প্রায় অদ্রাব্য), কিন্তু জৈব দ্রাব্দে দ্রাব্য।

আানিলিন ক্ষারকীয় (basic) পদার্থ এবং অ্যাসিডের সঙ্গে লবণ উৎপন্ন করে।
আ্যানিলিন তীর অজৈব অ্যাসিডের সঙ্গে কেলাসাকার লবণ প্রন্তুত করে, যারা জ্বলীয়
দ্ববণে আর্দ্র বিশ্রেষিত হয়। আ্যানিলিন ক্ষারকীয় হলেও সংস্পাননের জন্য মিথাইল
আ্যামিন বা অ্যালিফ্যাটিক আ্যামিনের থেকে কম ক্ষারকীয়।

আ্যানিলিনের নাইট্রোজেনের নিঃসঙ্গ ইলেক্ট্রন জ্বোড় সংস্পন্দনের জন্য প্রাপ্তির সম্ভাবনা কম থাকে। ফলে এই ইলেক্ট্রন জ্বোড়টি প্রোটনের সঙ্গে সংযুক্ত হবার সম্ভাবনা কম হয়। তাছাড়া সংস্পন্দনের জন্য নাইট্রোজেনের উপর (+) আধান প্রোটনকৈ বিকর্ষণ করে। আর এর জনাই অ্যানিলিনের ক্ষারকীয়তা অ্যালিফ্যাটিক অ্যামিনের থেকে কম হয়।

অ্যামাইনো মূলকের বিক্রিয়াঃ (!) লবণ গঠনঃ আর্নিলন ক্ষারকীয় বলে তীর অঞ্জৈব আর্গেডের সঙ্গে লবণ উৎপন্ন করে।

 $C_6H_5NH_2+HCI \rightarrow C_6H_5NH_5CI$ বা $C_6H_5NH_2\cdot HCI$ আনিলিন হাইডোন্নোরাইড

 $C_6H_6NH_2+H_2SO_4 \rightarrow C_3H_5NH_8\cdot HSO_4$ ব। আনিবিদ সালফেট $C_6H_5NH_2\cdot H_2SO_4$

অর্থাৎ $C_0H_5\dot{N}H_3+H^+\to C_0H_5\dot{N}H_3$ আানিলিনিয়াম আয়ুন

স্মানিলিনিয়াম আয়নে নাইট্রোজেনটিতে চারটি সমযোজক এবং একটি তড়িৎ খোজক আছে।

(2) ক্ষারীয় ধাতু Na, K-এর সঙ্গে বিক্রিয়াঃ সংস্পদ্দনের জন্য র্যাদও অ্যানিলিনের ক্ষারধর্মিতা কমে যায় তবুও তীব্র তড়িং ধনাত্মক ধাতু সোডিরাম এবং পটাশিরাম ধাতুর সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোডিয়ো বা পটাশিয়ো যৌগ উৎপল্ল করে এবং হাইড্রোজেন মুক্ত করে।

 $2C_6H_5NH_2 + 2K \rightarrow 2C_6H_5NHK + H_2$ Problem with the second of the second se

(3) অ্যালকাইল হালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া; আলিফাটিক অ্যামিনের মত আনিলিনও আলকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় দ্বিতীয়ক, তৃতীয়ক অ্যামিন এবং সবশেষে চতুর্থক আয়োনিয়াম যৌগ উৎপন্ন করে।

 $C_6H_5NH_2+RX \rightarrow C_6H_6NHR+HX$ $C_6H_5NHR+RX \rightarrow C_6H_5NR_2+HX$ $C_6H_6NR_2+RX \rightarrow C_6H_6NR_3CI'$

(4) কার্বল অ্যামিন বিক্রিয়। ঃ ক্লোরোফর্ম এবং কশ্টিক পটাশের ইথানল দ্রবণের মিশ্রণের সঙ্গে আানিলিনকে উত্তপ্ত করলে ফিনাইল আইসোসায়ানাইত বা কার্বিল আ্যামিন উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_5NH_8 + CHCl_8 + 3KOH \rightarrow C_8H_6NC + 3KCl + 3H_8O$

(5) আন্ত্রানিত আনহাইড়াইড বা ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়াঃ আ্রানিলন ও জনের উত্তপ্ত দ্রবণে আনিটিক আনহাইড়াইড যোগ করলে অ্যাসিট্যানিলাইড উৎপন্ন হয়। সোডিয়ান অ্যাসিটেট, জিল্ফ চুর্গ ও আ্রানিলিনের বিক্রিয়ারও আ্রাসিট্যানিলাইড (I) উৎপন্ন হয় ।

 $C_6H_5NH_2 + (CH_3CO)_2O \rightarrow C_6H_5NHCOCH_3 + CH_8COOH$ (I)

CoHaNHa+CHaCOCI - CoHaNHCOCHa+HCI

(6) বেনজালডিহাইডের সঙ্গে বিক্রিয়াঃ আরোম্যাটিক আলডি-হাইডের সঙ্গে আনিলিনকে উত্তপ্ত করলে আনিল বা শিফ ক্ষারক (Schiff's base) উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_6\cdot NH_9 + OHC\cdot C_6H_5 \rightarrow C_6H_5N = CH\cdot C_6H_5 + H_2O$ বেনজিজিন জ্যানিলিন (শিক জ্যুবক)

শিফ ক্ষারক সহজে আর্দ্র বিশ্লেষিত হয় এবং এতে পুনরায় অ্যামিন উৎপদ্ধ হয়।
শিক ক্ষারককে বিজারিত করলে দ্বিতীয়ক অ্যামিন পাওয়া যায়।

 $C_0H_5N = CHC_0H_5 + H_2 \xrightarrow{Ni} C_0H_5NH \cdot CH_2 \cdot C_0H_5$

(7) গ্রিগনার্ড বিকারকের সঙ্গে অ্যানিলিনের বিক্রিয়ার হাইড্রোকার্বন এবং ফিনাইল অ্যামিন ম্যাগনেশিয়াম হ্যালাইড উৎপন্ন হয়।

C₆H₅NH₂ + RMgI → RH + C₆H₅NHMgI

(৪) ক**ার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়া**ঃ কার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে অ্যানিলিনের বিক্রিয়ার s ডাইফিনাইল ইউরিয়া উৎপশ্ন হয়।

 $2C_6H_6NH_2 + COCl_3 \rightarrow (C_6H_6NH)_2CO + 2HCl$

(9) কার্বন ডাইসালফাইডের সঙ্গে বিক্রিয়াঃ কঠিন কম্টিক পটাশ ও কার্বন ডাইসালফাইডের ইথানল দ্রবণ মিশ্রণের সঙ্গে অ্যানিলিনকে রিফ্রাম্ক করলে ডাইফিনাইল থায়োইউরিয়া (I) উৎপন্ন হয়। $\mathbf{CS_s} + 2\mathbf{C_6H_6NH_9} + 2\mathbf{KOH} \rightarrow \mathbf{S} = \mathbf{C(NHC_6H_5)_9} + \mathbf{K_9S} + 2\mathbf{H_9O}$

(10) ভারাতে বিক্রিয়াঃ কম তাপমান্তার আ্যানিলন ও অন্যান্য আরোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিন অজৈব (খনিজ) অ্যাসিডের উপস্থিতিতে নাইট্রাইট লবণের
সঙ্গে বিক্রিয়ার ভারাজ্যোনিয়াম লবণ উৎপত্র করে। এই বিক্রিয়াকে ভারাজোভাইজেশান
বলে। অ্যালিফ্যাটিক প্রাথমিক আ্যামিন এই ভারাজোভাইজেশান বিক্রিয়া দেয় না
(পার্থক্য)। ভারাজো লবণগুলি জলে খুবই দ্রাব্য।

0°-5°C-এ অতিরিক্ত হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে অ্যানিলিন সোডিয়াম নাইট্রাইটের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বেনজিন ডাই অ্যাজোনিয়াম ক্লোরাইড উৎপল্ল করে।

 $C_6H_5NH_2\cdot HCl + NaNO_3 + HCl \rightarrow C_6H_5N_2Cl + NaCl + 2H_3O$

বেনজিন চত্রের জন্ম বিক্রিয়া ঃ আ্যানিলনের আ্যামাইনাে মৃলকের নাইট্রাজেনে নিঃসঙ্গ ইলেক্ট্রন যুগলটি বেনজিন চক্তের দ ইলেক্ট্রনের সঙ্গে অধিক্রমণের ফলে বেনজিন চক্তের অর্থা এবং প্যারা অবস্থানে ইলেক্ট্রাফিলিক আ্যারোম্যাটিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ায় আ্যানিলনের বেনজিন চক্তটিকে (বেনজিনের তুলনায়) অধিকতর সক্রিয় করে তোলে এবং আগত মৃলকটি অর্থাে এবং প্যারা অবস্থানে স্থান অধিকার করে। সক্রিয়তা অনেক বিক্রিয়ার ক্ষেত্রে এত বেশি মাত্রায় হয়, যাতে বেনজিন চক্রটি ভেঙ্গে যেতে পারে। ঐ সকল বিক্রিয়ার তীব্রতাকে কমাবার জন্য এবং আ্যামাইনাে মৃলককে রক্ষা করার জন্য আ্যাসিটাইলেশান করে নেওয়া হয়। আ্যাসিটাইলেশান করে নিলে অনেক সুবিধা আছে—(i) অ্যামাইনাে মৃলককে রক্ষা করা যায় এবং (ii) এই অ্যাসিটাইল যোগের জারণ প্রভাব অনেক কম এবং (iii) আ্যাসিটাইল যোগ থেকে সহজে আর্রিবিশ্রেষণে পুনরায় আ্যামাইনাে মৃলকে পরির্থাঙ্গন করা যায় এবং থাগি থেকে সহজে আর্রিবিশ্রেষণে পুনরায় আ্যামাইনাে মৃলকে

(1) নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া ঃ খন নাইট্রিক অ্যাসিড (তার জারক পদার্থ) অ্যানিলিনকে জারিত করে অঙ্গারে (char) পরিণত করে। তাই আ্যানিলিনকে নাইট্রেশান করতে হলে প্রথমে অ্যামাইনো মূলককে আ্যাসিটাইলেশান করে সংরক্ষিত করা হয় এবং পরে নাইট্রিক অ্যাসিড সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে নাইট্রেশান করা এবং উৎপন্ন যোগকে আর্দ্র বিশ্লেষণে অ্যাসিটাইল মূলককে বিমৃত্ত করে পুনরার আ্যামাইনো মূলককে উদ্ধার করা হয়।

(2) **ত্যালোজেনের সঙ্গে বিক্রিয়**। ঃ বেনজিনের থেকে আর্নি, বন অনেক

সহজে হ্যালোজেনের (Cl_s, Br_s) সঙ্গে বিক্রিয়ার 2:4:6 ট্রাই হ্যালোজ্যানিলিন I উৎপন্ন হয়।

ব্যবহার ঃ নীল (Indigo), রঞ্জন বস্তু, সালফার ড্রাগ, সালফানিলিক অ্যাসিড ইত্যাদি প্রস্তৃতিতে এবং রাবার শিপ্পে দ্রাবক হিসেবে অ্যানিলিন প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়।

সনা জ্রুকরণ ঃ (i) আানিলিন কার্বিল আ্যামন বিভিয়া দের, (যে কোন প্রাথমিক আ্যামনই দেবে), (ii) আ্যানিলিন ভায়াজে। বিক্রিয়া দেয় এবং উৎপদ্ম ভায়াজে। যৌগটিতে যে কোন ফিনলের ক্যারীয় দ্রবণ যোগ করে সুন্দর লাল রঙের আ্যাজাে রজন বন্ধু উৎপদ্ম করে (যে কোন আ্যারোম্যাটিক প্রার্থমিক আ্যামন এই বিভিয়া দেয়), (iii) রোমিনের জলীয় দ্রবণের সঙ্গে বিজিয়ায় ট্রাইরোমাে আ্যানিলিনের অধঃক্ষেপ পাওয়া যায় এবং (iv) হাইপােক্রোরাইট বা রিচিং পাউভারের জলীয় দ্রবণে অ্যানিলিন যোগ করলে বেগুনী বর্ণ সৃষ্টি হয়। এ ছাড়া অ্যানিলিনের গদ্ধ দিয়েও একে সনান্ত করা যায়।

অ্যাসিট্যানিলাইড, অ্যাসিটাইল অ্যানিলিন, CoHoNHCOCH ঃ ঃ
জিব্দু চূর্ণ ও গ্রেসিয়াল আসিটিক আসিড ও আসিটিক আসহাইড্রাইডের সঙ্গে
আ্যানিলিনকে রিফ্রাক্স করে উৎপন্ন পদার্থকে শীতল জলে চাললে আসিট্যানিলাইডের
সাদা কেলাস পাওয়া বায়, যাকে পরিস্তৃত করে জলকে সরিয়ে দেওয়া হয় এবং পরে এই
অবিশুদ্ধ অ্যাসিট্যানিলাইডকে কোহলের জলীয় দ্রবণ থেকে বা শুধু জল থেকে পূনঃকেলাসিত করা হয় ।

আজকাল অ্যানিলিন ও জলের মিশ্রণকে উত্তপ্ত করে অ্যাসিটিক আনহাইড্রাইড ফোটা ফোটা করে যোগ করে, ভালোভাবে নাড়িয়ে এবং খানিকটা উত্তপ্ত করে, পরে খীরে ধীরে দ্রবণটিকে শীতল করলে অ্যাসিট্যানিলাইডের সাদা কেলাস অধ্যক্ষিপ্ত হয়। যাকে পরিস্তৃত করে আলাদা করে অপ্প শীতল জল দিয়ে ধুয়ে, পরে উত্তপ্ত জল থেকে পুনংকেলাসিত করলে বিশুদ্ধ সাদা কেলাসাকার অ্যাসিট্যানিলাইড পাওয়া যায়।

 $C_6H_5NH_2 + (CH_8CO)_2O \rightarrow C_6H_5NHCOCH_3 + CH_8COOH$

আ্যাসিট্যানিলাইড সাদা কেলাসাকার পদার্থ। ঠাণ্ডা জলে অদ্রাব্য, কিন্তু গরম জলে দ্রাব্য এবং গরম জল থেকে অ্যাসিট্যানিলাইডকে কেলাসিত করা হয়। এটি কোহল, ইথারে দ্রাব্য। গলনাক্ষ 114°C।

তীর অ্যাসিড বা ক্ষার দ্রবণ দিয়ে অ্যাসিট্যানিলাইডকে উত্তপ্ত করলে এটি আর্দ্র বিশ্লোষিত হয়ে অ্যানিলিন উৎপন্ন করে।

$$C_6H_5NHCOCH_5 + H_2O \xrightarrow{\text{BERTON}} C_6H_5NH_9 + CH_3COOH$$

আ্যাসিড আমাইভো ম্লকটি (CH3CONH—) অর্থোপ্যারা নির্দেশক ম্লক।

ব্যবহার: আগে অগ্রন্টিফেরিন (Antifebrin) নানে জর কমাবার ঔষধ হিসাবে, রঞ্জন পদার্থ এবং অনেক যৌগ প্রস্তৃতিতে অন্তর্বতাঁ যৌগ হিসেবে প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়।

নাইট্রে অ্যানিলিন সমুহ ঃ আাসিটানিলাইডকে নাইট্রিক অ্যাসিড দির্মে নাইট্রেশান করলে অর্থা ও প্যার। নাইট্রে। অ্যাসিটাইল আানিলিন উৎপন্ন হর। এই উৎপন্ন পদার্থকে ক্লোরোফর্ম দিরে ঝাঁকালে অর্থে। সমাবয়বটি দ্রবীভূত হয়ে যার, কিন্তু প্যারা স্মাবয়বটি অনুবীভূত অবস্থার থাকে। পরিস্কৃত করে দুটি সমাবয়বর্বে পৃথক করে নিয়ে, প্রত্যেককে আলাদা আলাদা ভাবে আর্ন্রবিশ্লেষিত করলে অর্থে। এবং প্যারানাইট্রে অ্যানিলিন যোগ দুটি পাওয়া যার।

মেট। ডাইনাইটো বেনজিনকে সোডিয়াম সালফাইড দিয়ে আংশিক বিজারিত করলে মেটা নাইটো আ্যানিলিন পাওয়া যায়।

এছাড়া অ্যানিলিনকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডে দ্রবীভূত করে অপ্প অ**প্প করে** ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড যোগ করে মেটানাইট্রো অ্যানিলিন প্রস্তুত করা যায়।

অর্থো, মেটা ও প্যারা নাইট্রো যৌগগুলি হলুদ রঙের কঠিন পদার্থ। গলনাঙ্ক বথাক্তমে 71.5°, 114° এবং 148°C। সাধারণ ভাপমান্তার জলে দ্বম্প দ্রাব্য। কিন্তু গরম জলে এবং জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য।

নাইট্রে। অ্যানিলিনগুলি ক্ষারকীয় ধর্ম অ্যানিলিনের থেকে কম অর্থাৎ মৃদু ক্ষারধর্মী পদার্থ। কারণ প্রবল ইলেকট্রন আকর্ষী নাইট্রে। মূলক অ্যারোম্যাটিক চক্তে থাকায় এটি চক্তে পরাপরি যুক্ত অ্যায়াইনো মূলকের নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন যুগলটিকে সরিয়ে ফেলতে অধিকতর সাহায্য করে। ফলে এই ইলেকট্রন যুগলটি প্রোটনের সঙ্গে যুক্ত হবার জনা ক্যা পাওয়া যায়।

নাইট্রোজ্যানিলিনের লবণগুলি সহজেই আর্র বিশ্লেষিত হয়। নাইট্রো-জ্যানিলিনদের বিজ্ঞারিত করলে ফেনিলিন ডাই আমিন (I) পাওয়া যায়।

$$NH_{2}C_{6}H_{4}\cdot NO_{2} + 6H \rightarrow C_{6}H_{4}(NH_{2})_{2} + 2H_{8}O.$$
(I)

অর্থো এবং প্যারা নাইট্রো অ্যানিলিনকে কন্টিক সোডা দ্রবণের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ব্যাক্তমে অর্থো এবং প্যারা নাইট্রোফিনল (II) পাওয়া যায়।

$$O_sNC_6H_4NH_2 \xrightarrow{NaOH 37^9} O_sNC_6H_4OH + NH_8$$

নাইট্রাস আসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় নাইট্রোঅ্যানিলিনগুলি ডায়াজ্যে লবণ উৎপন্ন করে।

 $O_2NC_6H_4NH_3$ \longrightarrow $O_2NC_6H_4N_5Cl$

রজন বন্ধু ও বিস্ফোরক পদার্থ প্রস্তৃতিতে নাইট্রো অ্যানিলিনগুলি ব্যবহৃত হয়।

অ্যামাইনো বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিড সমূহ, H₂NC₈H₂SO₈H: অর্থা, মেটা এবং প্যারা অ্যামাইনে। বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিডকে বধাক্রমে অর্থানিলিক (Orthanilic), মেটানিলিক (Metanilic) এবং সালফানিলিক (Sulphanilic) অ্যাসিড বলে।

অর্থানিলিক অ্যাসিড ঃ প্যারা রোমো আ্যানিলিনের সঙ্গে ঘন সালফিউরিক জ্যাসিডের বিক্রিরার 4 রোমো অ্যানিলিন 2 সালফোনিক অ্যাসিড (I) উৎপন্ন হয়, ষাকে জিংক চ্র্ণ ও কিন্টিক সোড। দ্রবর্ণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে অর্থানিলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

বেটানিলিক অ্যাসিড: নাইট্রোবেনজিনের সঙ্গে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় মেটানাইট্রোবেনজিন সালফোনিক অ্যাসিড পাওরা যায়, ষাকে টিন হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দিয়ে বিজারিত করলে মেটানিলিক অ্যাসিড পাওরা যায়।

সালফানিলিক আদিত ঃ আনিলিনের সঙ্গে ঘন সালফিউরিক আদিতের বিক্রিয়য় আনিলিন হাইড্রোজেন সালফেট উৎপদ্ধ হয়, উচ্চ তাপমান্তায় (180°С-এ) যার থেকে এক অবু জল বিষ্কু হয়ে N-ফিনাইল আদিসড (II) উৎপদ্ধ হয়, য় পুনর্বিন্যাসিত হয়ে পায়ে আমাইনো বেনজিন সালফোনিক আদিতে এবং কিছুটা অর্থানিলিক আদিতে পরিণত হয়। অপ্প পরিমাণ গরম জলে দ্রবীভূত করে সালফানিলিক আদিতকে কেলাসিত কর৷ হয়।

সালফানিলিক অ্যাসিড কেলাসাকার কঠিন। 280-300°C-এর মধ্যে এটি
না গলে ভেঙ্গে ধার। এই যৌগটির ক্ষারকীর ধর্মের চেয়ে আদ্রিক ধর্মই বেশি প্রকাশ
পার এবং ক্ষারকের সঙ্গে লবণ উৎপন্ন করে। কিন্তু অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়া করে না ।
সালফোনিক অ্যাসিডের সালফোনিক ম্লকটি আর্য়নিত হয়ে প্রোটন দেয় বা

আমাইনো মূলকের নিঃসঙ্গ ইলেকটন জোড়ের সঙ্গে যুক্ত হয়ে $-NH_s^+$ আয়ন দেয় এবং এতে সালফোনিক মূলকটি SO_s^- মূলকে পরিণত হয়। SO_s^- এবং $-HN_s^+$ উভয় মূলকই একই যৌগে বর্তমান থাকে। একে জুইটারআয়ন বা আন্ফোলাইট বলে বা অন্তঃস্থ লবণ (Inner salt) (I) বলে।

$$H_2 \dot{N} \bigcirc SO_3 H \longrightarrow H_3 \dot{N} \bigcirc SO_3$$

X

ব্যবহার ঃ সালফানিলা।মাইড ও রঞ্জন বস্তু প্রস্তুতিতে ব্যবহৃত হয়।

সালফানিল্যামাইড, NH₂C₆H₂SO₂NH₂ (প্যারা): আসিটানিলাইডের সঙ্গে ক্লোরোসালফোনিক আসিডের বিভিন্নার প্যারা আসিটাইল অ্যামাইনো বেনজিন সালফোনাইল ক্লোরাইড (I) উৎপন্ন হর, যার সঙ্গে আমোনিয়ার বিভিন্নায় উৎপন্ন হয় প্যার। আসিটাইল অ্যামাইনো বেনজিন সালফানিল্যামাইড (II)। বোগ II-কে আর্র বিশ্লেষিত করলে পাওরা যায় সালফানিল্যামাইড III।

সালফানিল্যামাইড সাদা কেলাসাকার পদার্থ, জলে অস্প পরিমাণে দ্রাব্য। সালফা ড্রাপ্ন হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

টলুইডিন সমূহ, $CH_3C_6H_4NH_2$ অর্থো, মেটা এবং প্যারাটলুইডিন বথাক্রমে অর্থো, মেটা এবং প্যারা নাইট্রোটলুইনকে ধাতু ও ধনিজ অ্যাসিড দিয়ে বিজ্ঞারিত করে প্রস্তুত করা হয়।

সাধারণ তাপমাত্রান্ন অর্থো ও মেটা টলুইডিন তরল পদার্থ এবং প্যারা যৌগটি কঠিন পদার্থ। অর্থো ও মেটা যৌগের স্ফুটনাব্দ ষথাক্রমে 200°4°C এবং 203°C এবং প্যারা বৌগটির গলনাব্দ 43°8°C। টলুইডিনগুলি জানিলিনেয় মত, তবে মিথাইল মূলকের রাসামনিক বিক্রিরায় টলুইডিনগুলি অ্যানিলিনেয় মত, তবে মিথাইল মূলকের

উপস্থিতিতে অধিকতর সন্ধিয় হয়।

টলুইডিনগুলি অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্লিয়ার লবণ উৎপন্ন করে, ভারাজো বিক্লিয়া দের

এবং অ্যামাইনো মূলককে অ্যাসিটাইলেশন করা যায়, এতে অ্যানিলাইড যৌগ $(CH_{8}C_{6}H_{4}NHCOCH_{8})$ উৎপন্ন হয় এবং এর ফলে অ্যামাইনো মূলককে সংরক্ষিত করা যায়।

প্যারাটলুইডিন থেকে P.A.B. প্রস্তুত করা যায়, যা ঔষধ হিসাবে ব্যবহৃত হয়।

কেনিলিন ভাই অ্যামিন সমূহ, $C_6H_4(NH_2)_2$ ও ভাই আ্যামাইনো বেনজিনকে ফেনিলিন ডাই অ্যামিন বলে। অর্থা, নেটা এবং প্যারা ফেনিলিন অ্যামিন পাওয়া যায়। নাইটেন অ্যানিলিন বা ডাইনাইটেন বেনজিনকে বিজারিত করে ফেনিলিন ডাই অ্যামিনগুলি প্রস্তৃত করা হয়।

অর্থে। কেনিলিন ভাই অ্যামিনঃ জিক চূর্ণ ও কস্টিক সোডার জলীয়

দ্রবণ দিয়ে অর্থোনাইট্রো অ্যানিলিনকে বিজ্ঞারিত করে অর্থে। ফেনিলিন ডাই অ্যামিন
প্রস্তুত করা হয়।

অর্থো ফেনিলিন ডাই আামিন সাদা কেলাসাকার কঠিন, গলনাৰু 103°C।

অর্থো ফেনিলিন ভাই অ্যামিন যোগে দুটি অ্যামাইনো মূলক পাশাপাশি থাকে বলে এটি নাইট্রাস অ্যাসিড, গ্রাইঅকজাল ইত্যাদি বোগের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হেটারোসাইক্রিক যোগ উৎপন্ন করে।

বেনজট্রাইয়াজোল

গ্রাইঅকজালের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কুইনোক্জালিন উৎপল্ল হয়।

মেটা ফেনিলিন ডাই অ্যামিন ঃ

সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গলনাব্দ 63°C।

নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিয়ার বিসমার্ক রাউন নামে অ্যাজ্ঞোরঞ্জন বস্তু উৎপদ্ম হয়।
প্যারা কেনিলিন ডাই অ্যামিনঃ পারা নাইট্রো অ্যানিলিনকে বিজারিত
করে প্রস্তুত করা হয়। এটি সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ষ 147°C।
শক্তিশালী জারক পদার্থ ডাইক্রোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করলে
প্যারা বেনজাকুইনোন পাওয়া যায়।

রঞ্জন বস্তু প্রস্তুতিতে প্যার। ফেনিলিন ডাই অ্যামিন ব্যবহৃত হয়।

অ্যারোম্যাটিক দিভীয় ও তৃতীয়ক অ্যামিন

N-মিথাইল অ্যানিলিন, $C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}NHCH_{\mathfrak{g}}:$ (1) অ্যানিলিনকে মিথাইল আয়োডাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে N মিথাইল আ্যানিহিন পাওয়া যায়।

 $C_6H_5NH_2+CH_3I\rightarrow C_6H_6NHCH_8+HI$

(2) উচ্চ চাপে সালফিউরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে 230°C-এ মিথানলের সঙ্গে অ্যানিলিনের বিক্রিয়ার মিথাইল অ্যানিলিন উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_5NH_2 + CH_8OH \longrightarrow C_6H_5NHCH_8 + H_2O$$

মিথাইল অ্যানিলিন বর্ণহীন তরল, স্ফুটনাজ্ক 196°C। জলে অদ্রাব্য। কোহল ও ইথারে দ্রাব্য। ইলেকট্রন বিক্ষী মিথাইল মূলক নাইট্টোজেনে যুক্ত থাকে বলে N-মিথাইল অ্যানিলিন রাসায়নিক বিভিয়ার অ্যানিলিনের থেকে অধিকতর সভিয়। এবং এটি অ্যালিফ্যাটিক দ্বিতীয়ক অ্যামিনের ন্যায় রাসায়নিক বিভিয়া করে। মিথাইল আয়োডাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ার মিথাইল অ্যানিলিনের বিক্লিয়ার N:Nডাই মিথাইল আ্যানিলিন (তৃতীয়ক অ্যানিন) উৎপদ্ম হয়।

 $C_0H_5NHCH_3 + CH_3I \rightarrow C_6H_5N(CH_3)_2 + HI$

নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে মিথাইল অ্যানিলিনের বিক্রিয়ায় N মিথাইল N নাইট্রোসো অ্যানিলিন উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_5NHCH_3 + HNO_2 \rightarrow C_6H_6 \cdot N(NO)CH_3 + H_2O$$

ডাইফিনাইল অ্যামিন $(C_6H_5)_2NH$: (1) অ্যানিলিনকে অ্যানিলিন হাইড্রোক্লোরাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ডাইফিনাইল অ্যামিন (দ্বিতীয়ক) পাওয়া যায়।

$$C_6H_5NH_2 + C_6H_5NH_2 \cdot HCl \rightarrow (C_6H_5)_2NH + NH_4Cl$$

(2) অনার্দ্র জিব্দ কোরাইডের উপস্থিতিতে ফিনলের সঙ্গে আানিলিন<mark>কে</mark> উত্তপ্ত করলে ডাইফিনাইল আামিন প্রত্যা যায়।

 $C_6H_5OH + C_6H_5NH_2 - C_6H_5)_2NH + H_2O$

ভাইফিনাইল আর্মিন সুন্দর গন্ধযুক্ত বর্ণহীন কঠিন পদার্থ। গলনাক্ক 53°C 1 জলে অদার্য। জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য। অ্যানিলিন থেকে মৃদু ক্ষারধর্মী পদার্থ। খনিজ্ঞ আর্মিডের সঙ্গে লবন উৎপল্ল করে, যা সহজেই আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে যায়।

সোডিয়াম বা সোডায়াইডের সঙ্গে ডাইফিনাইল অ্যামিনের বিক্রিয়ায় সোডিয়াম লবণ উৎপন্ন হয়।

$$2(C_6H_5)_2NH + 2Na - 2(C_6H_5)_2NNa + H_2$$

(2) ভাইফিনাইল অ্যানিনের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিক্রিয়য় N নাইট্রোসোডিটিফনাইল অ্যানিন উৎপদ্ধ হয়।

 $(C_6H_5)_2NH+HNO_2 \rightarrow (C_6H_5)_2N(NO)+H_2O$ ভাইজোমেট দ্রবণ দিয়ে ফেরাস আয়নকে টাইট্রেশানে নির্দেশক হিসেবে ভাই-ফিনাইল আামিন ব্যবহৃতে কম্

N: N **ডাইনিথাইল অ্যানিলিন,** C₆H₆N(CH₈)₂ 230°C-এ-এবং ঘন সালফিউরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে অতিরিক্ত মিথানলের সর্গে অ্যানিলিনের বিক্রিয়ার ডাইমিধাইল অ্যানিলিন উৎপ্রক্রত্ম।

 $C_6H_5NH_3 + 2CH_3OH \xrightarrow{H_2SO_4} C_6H_5N(CH_8)_2 + 2H_2O$

ভাইমিথাইল আ্যানিলিন হলুদ বর্ণের তরল, স্ফুটনাজ্ক 194°C। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য। মিথাইল আ্যানিলিনের থেকে ভাইমিথাইল অ্যানিলিন

অধিকতর ক্ষারধর্মী পদার্থ। ভাইমিথাইল অ্যানিলিন তৃতীরক অ্যামিন এবং এটির ধর্ম অ্যালিফ্যাটিক তৃতীরক অ্যামিনের মত ।

ভাইনিথাইল অ্যানিলিনের সঙ্গে নাইট্রাস <mark>অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় প্যারা নাইট্রোসো</mark> N:N ভাইনিথাইল অ্যানিলিন উৎপন্ন হয়।

কার্বনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে ডাইমিথাইল আানিলিনের বিক্লিয়ায় মিস্লার কিটোন (Michler ketone) (I) উৎপন্ন হয়।

অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে ডাইমিথাইল আানিলিনের বিক্রিয়ায় চতুর্থক অ্যামোনিয়াম II লবণ উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_6N(CH_3)_2 + CH_8I \rightarrow C_6H_5 \stackrel{\uparrow}{N}(CH_3)_8 \stackrel{\uparrow}{I}$$

পার্থ শৃংখলে অ্যামাইনো মূলক যুক্ত অ্যারোম্যাটিক অ্যামিন বেনজাইল অ্যামিন, ফিনাইল প্রতিস্থাপিত মিথাইল অ্যামিন,

 $\mathbf{C_6H_8CH_9NH_9}$ সোডিয়াম ইথানল দিয়ে বেনজালডক্সিম (I) বা ফিনাইল সায়ানাইডকে (II) বিজারিত করলে বেনজাইল অ্যামিন পাওয়া যায় ।

$$C_0H_5CH = NOH \xrightarrow{Na/C_2H_5OH} C_0H_5CH_2NH_2 \xleftarrow{Na/C_2H_5OH} C_0H_5CN$$

বেনজাইল অ্যামিন বর্ণহীন তরল, স্ফুটনাল্ক 184.5°C। জলে, কোহল ইথারে দ্রাব্য। রাসায়নিক বিক্রিয়ায় অ্যালিফ্যাটিক অ্যামিনের মত আচরল করে। যেমন নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিনের মত ভায়াজে। যৌগ না দিয়ে অ্যালিফ্যাটিক প্রাথমিক আ্যামিনের মত ভায়াজেন মৃত্ত হয়।

 $C_6H_5CH_2NH_8 + HNO_8 \rightarrow C_6H_5CH_8OH + N_2 + H_8O$

পটাশিয়াম পারম্যাঙ্গানেট দিয়ে বেনজাইল অ্যামিনকে জারিত করলে বেনজোয়িক জ্যাসিড পাওয়া যায়।

আহবোমাাটিক ও অ্যালিফ্যাটিক প্রাথমিক অ্যা

অ্যারোন্যাতক ও অ্যালিফ্যাতিক প্রাথনিক অ্যান্মিনের তুলনা		
	আরোম্যাটিক অ্যামিন	আলিফ্যাটিক আমিন
1. ভৌত ধর্ম	বিশিষ্ট গদ্ধযুক্ত বৰ্ণহীন	আমোনিয়ার ন্যার গন্ধযুত্ত
	তরল বা কঠিন এবং মৃদু ক্ষারধর্মী।	বর্ণহীন গ্যাসীয় বা তরল
		পদার্থ এবং অপেক্ষাকৃত বেশি ক্ষারধর্মী।
2. দ্রাব্যতা	জলে সম্প দ্রাব্য এবং জলীয়	জলে অধিক পরিমাণে দ্রাব্য
	দূবণ প্রশম হয়।	এবং জলীয় দ্রবণ ক্ষার্ধর্মী
3. খনিজ অ্যাসিডের	wife-	হয়।
সঙ্গে বিক্রিয়া	র্থানজ অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় লবণ উৎপন্ন করে,	খনিজ আগিচডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় লবণ উৎপদ্ম করে,
	य। সহজেই আর্দ্র বিশ্লেষিত	যা সহজেই আদু বিশ্লেষিত
4. Na, K-এর সঙ্গে	र्स ।	र्य ।
विक्रिया	Na বা K-এর সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ধাতব যৌগ উৎপন্ন	আলিফাটিক প্রাথমিক
	হয়।	অ্যানিনও ধাতব <mark>বৌগ</mark> উৎপন্ন করে।
5. কাবিল আমামিন বিভিন্ন -	কাৰিল অ্যামিন বিক্লিয়া	কাবিল অ্যামিন বিভিয়া
6. আরোমাটিক আল-	দেখায়।	দেখায়।
ডিহাইডের সংক	িশফের ক্ষারক উৎপল্ল করে।	শিফের ক্ষারক উৎপন্ন
विक्याय 7 CH COS		করে।
7. CH ₈ COCI - এর সঙ্গে বিক্রিয়ায়	অ্যাসিটাইল জাতক উৎপন্ন করে।	আগিটাইল জাতক উৎপর্ম
8. जानकारेन शामा-	ৰিতায়ক ও তৃতীয়ক অ্যামিন	করে।
ইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায়	উৎপন্ন করে।	দ্বিতীয়ক এবং তৃতীয়ক
9. HNO2-এর সঙ্গে	ডায়াজোনিয়াম লবণ	আামিন উৎপন্ন করে। ডায়াজো লবণ উৎপন্ন করে
বিক্রিয়ায়	ডংগম হয়; যা ফিনগের	ভায়াজো লবণ ডংগন করে। না। কিন্তু কোহল উৎপ <mark>র্ন</mark>
	ক্ষারীয় দ্ববেশর সঙ্গে বিক্রিয়ায় সুন্দর লাল রঙের	হয় এবং N ₂ মূক্ত হয়।
	আজো-রঞ্জন বস্তু উৎপন্ন	
10. নাইট্রেশান ও সাল-	ক্রে।	
ফোনেশান বিক্রিয়া	व्याधितत वाद्यामाहिक हरक नार्रेटिमान ७ मानुका-	নাইট্রেশান ও সালফোনেশান
	নেশান বিভিন্ন। হয়।	বিক্রিয়া করে না।

নেশান বিক্লিয়া হয়।

প্রশাবলী

- আরেরেমেটিক অ্যামিন কাদের বলে ? কত প্রকার অ্যারেম্যাটিক অ্যামিন হয় ?
 উদাহরণ দাও।
- 2. আরোম্যাটিক ও আলিফ্যাটিক প্রাথমিক আর্মিনের তুলনা কর।
- 3. রসায়নাগারে আানিলিন কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ?
- 4. বেনজিন থেকে কিডাবে নিম্নলিখিত বৌগগুলি সংশ্লেষণ করা হয়? (i) আানিলিন (ii) আাসিট্যানিলাইড (iii) 0, m, p নাইট্রে আানিলিন (iv) $C_6H_5 \cdot CH_2NH_2$ (v) ফিনাইল আইসোসায়ানাইড (vi) সালফানিলিক আাসিড (vii) প্যারা আমাইনো বেনজোঁয়িক আাসিড, (viii) $C_6H_6NMe_2$ (ix) $p\text{-Br}C_6H_4NH_2$.
- 5. টীকা লেখঃ (i) কাঁবল আমিন বিক্রিয়া (ii) আলিফ্যাটিক প্রাথিয়ক আমিনের থেকে আমিনিলনের ক্ষারকীয়তা অনেক কম (iii) ভায়াজ্যে বিক্রিয়া (iv) নাইয়াস আমিডের সঙ্গে পৃথক পৃথকভাবে আমিলিন ও মিথাইল অমনিলিনের বিক্রিয়া।

ভায়াজোনিয়াম যৌগসমূহ Diazonium Compounds

আালিফাটিক প্রার্থামক অ্যামিনের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিভিন্নার সর্বক্ষেরে নাইট্রেজেন গ্যাস মুক্ত হয় এবং অ্যামিনের প্রকৃতির উপর নির্ভর করে সমাবয়বী কোহল হবে না অলিফিন যৌগ হবে। কিন্তু শীতল অবস্থায় অ্যামেনায়াটিক প্রাথমিক আ্যামিনের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিভিন্নায় নাইট্রেজেন গ্যাস মুক্ত হয় না, কিন্তু আ্যারোম্যাটিক ভায়াজোনিয়াম (Diazonium) [di মানে দুই, azo মানে নাইট্রেজেন] লবণ Ar N: NX [X=Cl', Br', HSO', BF',] উৎপদ্ম হয়। এই অ্যারোম্যাটিক ভায়াজোনিয়াম লবণটি জলীয় দ্রবণে দ্রাব্য অবস্থায় থাকে এবং এই যৌগটি অত্যন্ত প্রয়োজনীয় যৌগ, কারণ ভায়াজো যৌগ থেকে নানারকম বিভিন্নায় ভিন্ন ধরনের নানারকম অ্যারোম্যাটিক যৌগ সংশ্লেষণ করা যায়। 1858 খ্রীস্টাব্দে এই প্রয়োজনীয় অ্যারোম্যাটিক ভায়াজোনিয়াম যৌগটি আবিজ্ঞার করেন গ্রীস (Griess)।

যে বিক্রিয়ার সাহায্যে আরোম্যাটিক অ্যামিন থেকে ভারাজোনিয়াম (বা সংক্ষেপে ভারাজো) লবণ উৎপল্ল হয়, তাকে ভারাজোটাইজেশান (Diazotisation) বিক্রিয়াবলে এবং — N_2X ম্লকটিকে ভারাজোনিয়াম মূলক বলে।

লামকরণ ঃ এই শ্রেণীর সদস্যদের নামকরণে মূল হাইড্রোকার্বনটির নাম করার পর ভারাজোনিয়াম ক্লোরাইড, রোমাইড, সালফেট, ফুরোবোরেট ইত্যাদি বোগ করে করা হয়। বেমন

 $C_6H_6.N=NCI$ বেনজিন ডায়াজোনিয়াম ক্লোরাইড বা ডায়াজো বেনজিন ক্লোরাইড CH_3 N_2 HSO_4 প্যারা উলুইন ডায়াজোনিয়াম সালফেট

তাত্ত্ব N₂BF₄ মেট। উলুইন ভাষাজোনিয়াম ফুয়োবোরেট। প্রস্তি ঃ আরোম্যাটিক প্রাথমিক আর্মিন ও অজৈব আর্সিন্টের বরফ শীতল
(0-5°C) মিশ্রণে সোডিয়াম নাইট্রাইটের জলীয় দ্রবণ যোগ করলে আরোম্যাটিক
ভায়াজোনিয়াম লবণ উংপল্ল হয় । সোডিয়াম নাইট্রাইট মিশ্রিত দ্রবণটি বখন স্টার্চ

 $ArNH_2 + NaNO_2 + 2HCl \rightarrow ArN_2Cl + NaCl + 2H_2O$ আয়োডাইড কাগজকে নীল করবে, তখন নাইট্রাইট দ্রবণ যোগ করা বন্ধ করা হয়। কারণ এতে বোঝা যায় যে, মিশ্র দ্রবণটিতে অতিরিম্ভ মৃক্ত নাইট্রাস অ্যাসিড বর্ডমান।

বেনজিন ভায়াজোনিয়াম কোরাইভ প্রস্তৃতি ঃ আানিলিনকে বিকারে নিয়ে লঘু হাইড্রোক্রোরিক আাসিডে দ্রবীভূত করা হয়। ঐ দ্রবণটিকে হিমমিশ্রর উপর রেখে 0°-5°C-এ ঠাণ্ডা করা হয়। ঐ শীতল দ্রবণে সোডিয়াম নাইট্রাইটের জলীয় দ্রবণ যোগ করে নাড়া হয়। যখন এই মিশ্র দ্রবণের এক ফোঁটা স্টার্চ আয়োডাইড কাগজকে নীল করবে তথন সোডিয়াম নাইট্রাইট যোগ বন্ধ করা হয়। এ সময়ে দ্রবণ্টির বর্ণ হাজা হলুদ রঙের হয়। এইভাবে বেনজিন ডায়াজোনিয়াম ক্লোরাইড প্রস্তুত করা হয়, যা উত্ত দ্রবণে দ্রবীভূত হয়ে থাকে।

 $C_6H_5NH_2\cdot HCl + NaNO_2 \xrightarrow{HCl} C_0H_5N_2Cl + NaCl + H_2O$

কঠিন ডায়াজোনিয়াম লবণ প্রস্তুতিঃ আ্যানিলিনের কোহল দ্রবণে আ্যামাইল নাইট্রাইট যোগ করে হিম্মিশ্রটিকে 0°-5°C-এ ঠাগু করা হয় এবং ঐ শীতল মিশ্রণে শীতল ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড যোগ করা হয়। এতে দ্রবণ থেকে ভায়াজোনিয়াম সালফেট লবণটি কেলাসিত হয়ে পৃথক হয়ে পড়ে।

বেশিরভাগ কঠিন ডায়াজে। লবণগুলি বিস্ফোরক পদার্থ। তাই সাধারণত কঠিন অবস্থার এদের প্রস্তুত করা হয় না এবং তাছাড়া রাসায়নিক বিক্রিয়ার অ্যারোম্যাটিক ডায়াজে। লবণগুলির জলীয় দ্রবণ ব্যবহৃত হয়।

ধর্ম ও বেশিরভাগ অজৈব অ্যাসিডের ডায়াজো লবণগুলি বর্ণহীন কঠিন পদার্থ,
জলে অত্যন্ত দ্রাব্য, কিন্তু জৈব দ্রাবকে অদ্রবণীয়। অনেক ডায়াজো লবণই কঠিন
অবস্থায় বিক্ষোরক পদার্থ। রঞ্জন পদার্থ ও ওবুধ এবং নানারকম জৈবপদার্থ
সংশ্লেষণে অ্যারোম্যাটিক ডায়াজো যোগগুলি অত্যন্ত প্রয়োজনীয় পদার্থ।

রাসায়নিক বিক্রিয়াঃ আরোম্যাটিক ভারাজে যৌগগুলির বিভিয়াকে দুটি ভাগে ভাগ করা বায়—(i) এক্যোজী মূলক দিয়ে ভায়াজোনিয়াম মূলকটিকে (—N₂X) প্রতিস্থাপন (ii) ভায়াজোনিয়াম মূলকের নাইট্রোজেন পরমাণু দুটি নিউক্রিয়াসে ধরে রাখা।

ভায়াজোনিয়াম মূলকের প্রতিস্থাপন বিক্রিয়াসমূহ

(1) হাইড়ক্সিল মূলক দিমে প্রতিস্থাপন ঃ ডায়াজো লবণের জলীয়দ্বণকে উত্তপ্ত বা বাষ্পপাতন করলে ডায়াজো মূলকটি হাইড্রাক্সল মূলক দিমে
প্রতিস্থাপিত হয় এবং নাইট্রোজেন গ্যাস বার হয়।

$$C_6H_5N_2HSO_4 + H_2O \rightarrow C_6H_5OH + N_2 + H_2SO_4$$

(2) হাইড্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপনঃ কপার চূর্ণের উপস্থিতিতে ভাষাজ্ঞোনরাম লবণকে ইথানল দিয়ে উত্তপ্ত করলে ভাষাজ্ঞো মূলকটি হাইড্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়ে হাইড্রোজার্বন উৎপন্ন করে এবং কোহল ইথানল জারিত হয়ে আ্যাসিট্যালভিহাইডে পরিণত হয়।

 $ArN_2Cl + C_2H_6OH \rightarrow ArH + N_2 + CH_3CHO + HCl$

কিউপ্রাস লবণের উপস্থিতিতে ভারাজোনিয়াম লবণকে হাইপোফসফরাসের $H_2P(O)OH$] সঙ্গে (উত্তপ্ত করলে) বিক্রিয়ায় ভায়াজে। মূলকটি সহজেই হাইড্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করা যায়।

প্রতিন্থাপন বিক্রিয়ায় বেনজিন চক্রের (অ্যারোম্যাটিক চক্রের) যে অবস্থানে কোন মূলককে প্রতিন্থাপিত করা বায় না, এই পদ্ধতিতে সেই ঈন্সিত যৌগটিকে প্রস্তুত করা সম্ভব। যেমন

টলুইনকে সরাসরি নাইট্রেশানে নাইট্রোম্লক মেটা অবস্থানে স্থান নিতে পারে না। বেষটা বোমো টলুইন

এই বিক্রির। করে আরোম্যাটিক চক্র থেকে প্রাথমিক অ্যামাইনে। মূলক বা নাইট্রেম্বককে হাইড্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করা বার।

(3) হালেজেন দিয়ে প্রতিস্থাপনঃ স্থাওমেয়ার বিক্রিয়া, হালেজেনিক আগিড ও কিউপ্রাস হালাইড মিশ্রণে ডায়াজোনিয়াম লবণের দ্রবন্ধার করলে, ডায়াজো মূলকটি হ্যালোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয় এবং নাইট্রোজেন গাসে মূক হয়। এই বিক্রিয়াটিকে স্যাওমেয়ার বিক্রিয়া বলে। এই বিক্রিয়ার সাহাষ্যে সাধারণত ডায়াজো মূলকটিকে ক্রোরিন অথবা রোমিন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করা হয়।

$$ArN_2X \xrightarrow{Cu_2X_2/HX} ArX + N_2 \quad (X=Cl, Br)$$

$$O(ArN_2) \xrightarrow{CH_3} NaNO_2/HCl \qquad O(ArX+R) \xrightarrow{Cu_2B_{r_2}/HBr} O(ArX+R)$$

$$O(ArX+R) \xrightarrow{Cu_2X_2/HX} ArX + N_2 \qquad (X=Cl, Br)$$

গ্যাটারম্যান বিক্রিয়া (Gattermann reaction)ঃ স্যাও্যেরার বিক্রিয়ার ব্যবহৃত কিউপ্রাস হ্যালাইড ও হ্যালোজেনিক আর্গিডের পরিবর্তে গ্যাটারম্যান ডায়াজেনিয়াম লবণকে শুধুমাত্র কপার চুর্ণের সঙ্গে উত্তপ্ত (ফুটিয়ে) করে ডায়াজে ম্লকটিকে হ্যালোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করেন, এক্ষেত্রেও নাইটোজেন গ্যাস মুক্ত হয়।

আমোডো থোগ প্রস্তৃতিঃ ভারাজোনিয়াম লবণের জলীর চবণকে
পটাশিরাম আরোডাইডের জলীর দ্রবণের সঙ্গে ফোটালে ভারাজো মূলকটি আরোডিন
দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়।

$$C_6H_5N_2Cl + KI \rightarrow C_6H_5I + N_2 + KCl$$

কোরো যৌগ প্রস্তুতি: ভারাজোনিরাম লবণের দ্রবণে ফুরোবোরিক অ্যাসিড যোগ করলে অদ্রাব্য ভারাজোনিরাম ফুরোবোরেট (I) লবণ উৎপন্ন হয়, যাকে উত্তপ্ত করলে অ্যারাইল ফ্লোরাইড (ArF) উৎপন্ন হয়। এই বিক্লিরাটিকে শীইম্যান বিক্লিয়। (Schiemann reaction) বলে।

$$ArN_2Cl + HBF_4 \rightarrow ArN_2BF_4 + HCl$$

 $ArN_2BF_4 \rightarrow ArF + N_2 + BF_8$
(I)

(4) সামানোমূলক দিয়ে প্রতিস্থাপনঃ ভারাজোনিরাম লবণের দ্রবণকে
পটাশিরাম সারানাইডের জলীর দ্রবণে দ্রবীভূত কিউপ্রাস সারানাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার
ভারাজো মূলকটি সারানাইড মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়। স্যাওমেরার বিক্রিয়ার
মত। কিংবা কপার চূর্ণের উপস্থিতিতে ভারাজোনিরাম লবণের সঙ্গে পটাশিরাম
সারানাইডের জলীর দ্রবণের বিক্রিয়ার ভারাজো মূলকটি সারানাইড মূলক দিয়ে
প্রতিস্থাপিত হয় (গ্যাটারম্যান বিক্রিয়ার মত)।

$$C_6H_5N_9Cl \xrightarrow{K_5Cu(CN)_4} C_6H_5CN + N_9$$

$$C_6H_5N_9Cl + KCN \rightarrow C_6H_5CN + N_9 + KCl$$

(5) **অ্যারাইল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপন** কপার চূর্ণের উপস্থিতিতে ডায়াজোনিয়াম লবণকে ইথানল দিয়ে উত্তপ্ত করলে ভাই অ্যারাইল যৌগ উৎপর্ম হয়। যেমন

$$2C_6H_5N_2HSO_4 \xrightarrow{C_2H_5OH/Cu} C_6H_8 \cdot C_6H_8 + 2N_3 + 2H_2SO_4$$

কস্টিক সোডার উপস্থিতিতে আরোম্যাটিক যৌগের সঙ্গে ডায়াজোনিয়াম যৌগের বিক্লিয়ার বাই-আারাইল যৌগ উৎপন্ন করা যায়। এই বিক্লিয়াটিকে গোমবার্গ বিক্লিয়া (Gomberg reaction) বলে।

(6) নাইট্রে। মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপনঃ কিউপ্রাস অক্সাইডের উপন্থিতিতে ভারাজোনিয়াম লবণের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় ভারাজো মূলকটি নাইট্রো মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়। কিংবা ভারাজোনিয়াম ফুয়োবোরেটকে সোভিয়াম নাইট্রাইটের জলীয় দ্রবণ ও কপার চূর্ণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে ভারাজো মূলকটি নাইট্রো মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়।

$$Ar \cdot N_3Cl + HNO_3 \xrightarrow{Cu_2O} Ar \cdot NO_3 + N_2 + HCl$$

$$\begin{array}{c}
NH_2 \\
NO_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NaNO_2 / HBF_4 \\
NO_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N_2BF_4 \\
NO_2 / Cu
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NO_2 \\
NO_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NO_2 \\
NO_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
NO_2 \\
NO_2
\end{array}$$

भावा डाइनाइस्ट्रादनिकन

বে সকল বিক্রিয়ায় নাইট্রোজেন গ্যাস মুক্ত হয় না ঃ (1) বিজারণঃ
ভায়াজোনিয়াম লবণকে জিব্দ ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড বা প্র্যাটনাম অনুঘটকের
উপস্থিতিতে উচ্চচাপে হাইড্রোজেন গ্যাস দিয়ে বিজারিত করলে অ্যারোম্যাটক অ্যামিন
পাওয়া যায় ।

$$Z_n/HCl$$
 $ArN_2Cl \longrightarrow ArNH_2 + NH_3$

কিস্তু সোডিয়াম সালফাইড ব। স্ট্যানাস ক্লোরাইড ও হাইড্রোজেন দিয়ে ভায়াজোনিয়াম লবণকে বিজারিত করলে ফিনাইল হাইড্রাজিন উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_5N_9Cl+4H \xrightarrow{SnCl_9/HCl} C_6H_5NHNH_2\cdot HCl$$

ফিনাইল হাইড্রাজিন, $C_6H_5NHNH_3$: 60° - 70° C-এ বেনজিন ভারাজোনিয়াম ক্লোরাইডের দ্রবণকে সোভিয়াম সালফাইট দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে কিনাইল হাইড্রাজিন হাইড্রোক্লোরাইড (I) উৎপন্ন হয়। অতিরিক্ত সালফাইটকে 100° C-এ হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দিয়ে ভেঙ্গে দেওয়া হয় এবং ফিনাইল হাইড্রাজিন হাইড্রোক্লোরাইডে কঙ্গিক সোভা দ্রবণ যোগ করে ফিনাইল হাইড্রাজিন যৌগটিকে মুক্ত করা হয়।

 $C_6H_5N_2Cl + Na_9SO_9 + 2H_9O \rightarrow C_6H_5NHNH_9.HCl + Na_9SO_4.$ $C_6H_5NHNH_9.HCl + NaOH \rightarrow C_6H_9NH.NH_9 + NaCl + H_9O$

ফিনাইল হাইড্রান্ধিন হলুদ রঙের তেলের মত তরল। স্ফুটনাক 243·4°C, উত্তপ্ত অবস্থায় জলে স্বস্প দ্রাবা, কিন্তু কোহল ও ইথারে দ্রাবা। কার্বনিল মূলককে স্নাক্তকরণে এবং শর্করা থেকে ওসাজোন প্রস্তুতিতে বাবহৃত হয়।

- (2) সংযোজন বিক্রিয়া (Coupling reaction): ফিনল, ন্যাপথল এবং অ্যারোম্যাটিক অ্যামিনের সঙ্গে সংযোজন বিক্রিয়ার ভারাজ্যেনিয়াম লবণ উজ্জল রঙের অ্যাজ্যে যৌগ উৎপল্ল করে।
- (i) ক্ষারীয় দ্রবণে শীতল অবস্থায় বেনজিন ডায়াজোনিরাস ক্লোরাইড ক্ষিনলের সঙ্গে সংযোজন বিক্রিয়ায় প্যারা হাইড্রাক্স অ্যাজোবেনজিন (I) উৎপন্ন করে এবং অ্যাসিড মাধ্যমে বেনজিন ডায়াজোনিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে ডাইমিথাইল অ্যানিলিনের বিক্রিয়ায় প্যারা ডাইমিথাইল অ্যামাইনো আ্লোরো বেনজিন (II) উৎপন্ন হয়।

$$\begin{array}{c|c} C_6H_5N=N & \bigcirc OH & \begin{array}{c} C_6H_5OH/NaOH \\ \hline \\ C_6H_5N=N \\ \hline \end{array} & OH & \begin{array}{c} C_6H_5NMe_2/H^{\frac{1}{2}} \\ \hline \end{array}$$

সংবোজন বিক্রিয়র অ্যারোম্যাটিক ডাইঅ্যাজোনিয়াম ক্যাটায়ন ফিনল বা আ্যামিনের প্যারা অবস্থানে প্রতিস্থাপিত হয়। কিন্তু প্যারা অবস্থানটি কোন মূলক দিরে অবরুদ্ধ থাকলে ক্যাটায়নটি অর্থো অবস্থানটিতে প্রতিস্থাপিত হয়।

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
OH
\end{array}
+ ArN_2CI \xrightarrow{NaOH}
\begin{array}{c}
CH_3 \\
OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
CH_3 \\
N_2Ar
\end{array}
+ NaCI + H_2O$$

অতিরিক্ত ডায়াজোনিয়াম লবণ ব্যবহারে বিস্বস্যাজো (Bisazo) (II) এবং দ্বিস্ব্যাজো (trisazo) (III) যৌগ উৎপন্ন হয়।

ক্ষারের উপন্থিতিতে ২ ও β ন্যাপথলের সঙ্গে ভায়াজোনিয়াম লবণের সংযোজন বিক্রিয়ায় যথাক্রমে 4 এবং 1 অবস্থানে সংযোজন বিক্রিয়া ঘটে।

ভায়াজে নিয়াম লবণের গঠন 2 (1) বিশ্লেষণ এবং আণবিক গ্রুপ্ত নির্ণয়ে জানা যায় যে, বেনজিন ভায়াজোনিয়াম লবণের গঠন $C_6H_5N_2X$, যেখানে X=Cl', Br'; HSO'_4 ইভাদি।

(2) ডায়াজোনিয়াম লবণের আবিস্কর্তা গ্রীস মনে করেছিলেন ষে, এই লবণটি বৈনজিনের দ্বিপ্রতিস্থাপিত যৌগ এবং এর গঠন দেন CeHaN=N

- (3) কেকুলে বিভিন্ন বিক্রিয়া দেখে বলেন খে, বেনজিন ডায়াজোনিয়াম লবণের গঠন $C_6H_5-N=N-X$ হবে। অর্থাৎ এক প্রতিস্থাপিত যৌগ। কারণ (i) অ্যানিলিনের টেট্রারোমো সালফোনিক অ্যাসিড যৌগটি (অ্যানিলিন যৌগটির অ্যারোম্যাটিক চক্রের পাঁচ হাইড্রোজেনই প্রতিস্থাপিত হয়ে আছে) ভায়াজোটাইজেশান বিক্রিয়ায় ভায়াজো যৌগ উৎপন্ন হয়।
- (ii) অ্যানিলিন থেকে উৎপল্ল বেনজিন ডায়াজোনিয়াম লবণকে স্যাওমেয়ার বিকিয়ায় একপ্রতিস্থাপিত হ্যালো বেনজিন উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_5N_2Cl \xrightarrow{Cu_9Cl_2/HCl} C_6H_5Cl + N_2$$

(ii) বেনজিন ভায়াজোনিয়াম ক্লোরাইডকে বিজারণে ফিনাইল হাইড্রাজিন উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_5 \cdot N = N \cdot Cl + 4H \rightarrow C_6H_5NH \cdot NH_2 + HCl.$

(iii) ক্ষারীয় দূবণে ফিনলের সঙ্গে ডায়াজোনিয়াম লবণের বিক্রিয়ায় আজে। বোগ (I) উৎপন্ন হয়।

$$C_0H_5N_2Cl+C_0H_5OH\rightarrow C_0H_5N=N\cdot C_0H_4OH$$

রমস্টানতের (Blomstrand) গঠন ঃ আমোনিয়াম লবণের সঙ্গে ভাষা-জোনিয়াম লবণের অনেক সাদৃশ্য থাকায় (যেমন উভয়েই জলে অত্যন্ত দ্রবণীয়, উভয়েই প্রশামত লবণ হওয়া সত্ত্বেও উভয়েরই ক্ষারকীয় ধর্ম বর্তমান, উভয়েই দ্রবণে আয়ানত অবক্ছায় বর্তমান থাকে ইত্যাদি) অ্যামোনিয়াম লবণের নাইট্রোজেনের মত পাঁচ যোজ্যতা বিশিষ্ট একটি নাইট্রোজেন ভায়াজোনিয়াম লবণে বর্তমান। এবং এই মত এর গঠন হবে,

 $C_6H_8-N\equiv N$

আানিলিন হাইড্রোক্লোরাইডের সঙ্গে নাইট্রান আ্যাসিডের বিক্রিয়ায় ভায়াজোনিয়াম লবণের প্রস্তৃতিকে সহজেই ব্যাখ্যা করতে পারে।

 C_6H_5N \equiv N-কে লেখা হয় $C_6H_5-\overset{+}{N}$ $\equiv \overset{+}{N}$ $\overset{-}{Cl}$ অনুসারে।

ভায়াজোনিয়াম লবণ যে ভড়িংবিশ্লেষণ পদার্থ এবং এটি খুব একটা স্থায়ী যোগ নর তা ব্লমন্টানডের গঠন দিয়ে ব্যাখ্যা করা যায়।

বর্তমানে ভারাজো লবনের গঠন সংস্পন্দনশীল গঠন দিয়ে ব্যাখ্যা করা হয়।

$$C_{0}H_{5} \cdot \overset{\uparrow}{N} \equiv \overset{\downarrow}{N} \overset{\downarrow}{C} l \leftrightarrow C_{0}H_{5}\overset{\uparrow}{N} = \overset{\downarrow}{N} + Cl'$$

$$C_{0}H_{5}\overset{\downarrow}{N} = \overset{\uparrow}{N}$$

ভায়াজে৷ অ্যামাইনো এবং অ্যামাইনো অ্যাজোবেনজিন যোগসমূহ

ডারাজে । অ্যামাইনো বেনজিন, $C_6H_5N=N\cdot NHC_6H_6$ সেনাজিয়াম অ্যাসিটেটের উপস্থিতিতে, মৃদু আগ্রিক দ্রবণে বেনজিন জায়াজোনিয়াম ক্লোরাইডের সঙ্গে অ্যানিলিনের বিভিয়ায় ভায়াজো অ্যামাইনো বেনজিন উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_6N_3Cl + C_6H_6NH_2 + CH_3COONa \rightarrow$$
 $C_6H_6N = N \cdot NHC_6H_6 + NaCl + CH_3COOH$

ভায়াক্তো আ্যান্নাইনো বেনজিন হলুদ রঙের কঠিন পদার্থ। গলনাজ্ক 98°C। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু আ্যালকোহলে দ্রাব্য।

ভারাজো অ্যামাইনো বেনজিন অ্যাসিডের সঙ্গে বিভিয়া করে না। তর্পাৎ এটির ক্ষারকীয় ধর্ম খুবই কম। ত্যামাইনো মূলকে অবস্থিত হাইড্রোজেনটি আগ্লিক হওরার এটি ধাতব লবণ উৎপল্ল করে। যেমন ভারাজো অ্যামাইনো বেনজিনের কোহল দ্রবণে সিলভার নাইট্রেটের কোহল দূবন যোগ করলে সিলভার লবণটি অধঃক্ষিপ্ত হয়।

$$C_6H_5\cdot N = N\cdot NH\cdot C_6H_5 + AgNO_8 \rightarrow C_6H_5N = N\cdot N(Ag)\cdot C_6H_5 + HNO_3$$

ভাষাজো অ্যাঘাইনো বেনজিনকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে ফোটালে নাইটোজেন গ্যাস মৃত হয় এবং ফিনল ও আ্যানিলিন উৎপন্ন হয়

$$C_6H_5N = N \cdot NHC_6H_5 + H_2O \xrightarrow{H_2SO_4} C_6H_6 \cdot OH + N_2 + C_6H_5NH_2$$

হাইন্ড্রোক্নোরিক আাসিডের উপস্থিতিতে নাইট্রাস আাসিডের সঙ্গে ডায়াঙ্গে আামাইনো বেনজিনের বিক্রিয়ায় বেনজিন ডায়াঙ্গোনিয়ায় ক্লোরাইড উৎপক্ল হয়। $\mathbf{C}_0\mathbf{H}_5\mathbf{N} = \mathbf{N}\cdot\mathbf{N}\mathbf{H}\cdot\mathbf{C}_6\mathbf{H}_6 + \mathbf{H}\mathbf{N}\mathbf{O}_2 + 2\mathbf{H}\mathbf{C}\mathbf{I} \rightarrow 2\mathbf{C}_6\mathbf{H}_5\mathbf{N}_2\mathbf{C}\mathbf{I} + 2\mathbf{H}_3\mathbf{O}$

অপপ পরিমাণ আানিলিন হাইড্রোক্লোরাইডের উপস্থিতিতে 30°—40°C-ঞ

ভায়াজো অ্যামাইনে। বেনজিনকে উত্তপ্ত করলে আণবিক পুনর্বিন্যাস বিক্রিয়ার প্যার। অ্যামাইনো অ্যাজোবেনজিন উৎপন্ন হয়।

প্যারা অ্যামাইনো আজোবেনজিন হলুদ রঙের কঠিন, গলনাব্ক 126-7°C। জলে গরম অবস্থায় সম্প দ্রাব্য মাত্র।

প্যারা অ্যামাইনো অ্যাজোবেনজিনকে বিজারিত করলে অ্যানিলিন ও প্যারা ফেনিলিন ডাইআর্মিন পাওয়া যায় এবং জায়ণে প্যায়া বেনজাকুইনোন পাওয়া যায়।

আয়াজ্বিবৈনজিন, $C_8H_5\cdot N=N\cdot C_6H_8$: সোডিয়াম মিথক্সাইডের মিথানল দূবণ দিয়ে নাইট্রোবেনজিনকে বিজারিত করলে আজিজবেনজিন উৎপল হয় এবং সোডিয়াম মিথক্সাইড জারিত হয়ে ফরমেটে পরিণত হয়।

$$2C_6H_5NO_2 + CH_8ONa \rightarrow C_6H_5 \cdot N : N C_6H_5 + HCO_2Na + H_2O$$

সোভিয়াম আর্সেনাইটের ক্ষারীয় দূবণ দিষে নাইট্রোবেনজিনকে বিজারিত করেও সহজে আজিরিবেনজিন প্রস্তুত করা যায়।

আ্যান্ধক্সিবেনজিন হলুদ বঙের কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ষ 36°C। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু কোহল ইপারে দ্রাব্য।

অ্যান্সব্লিবেনজিনকৈ ধাতু ও অ্যাসিড দিয়ে বিজারণে অ্যানিলিন পাওয়া ধার।

$$C_6H_5N = N C_6H_5 \rightarrow 2C_6H_5NH_2 + H_2O$$

অ্যামোনিয়াম সালফাইড দিয়ে বিজারণে হাইড্রাজোবেনজিন পাওয়া যায়।

খন সালফিউরিক আাসিড দিয়ে উত্তপ্ত করলে আণবিক পুনবিন্যাস বিভিয়ায় 4 হাইডুক্সি আজোবেনজিন উৎপন্ন হয়

$$C_{6}H_{6}N = N \cdot C_{6}H_{5} \rightarrow C_{6}H_{5}N = N \bigcirc O$$

আ্রাজোবেনজিন, $C_8H_5N:NC_6H_5$ ঃ অ্যাজিরবেনজিনকে লোহা চূর্ণ দারা বিজারণে অ্যাজোবেনজিন উৎপন্ন হয়।

$$C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{s}}N = N \cdot C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{s}} \xrightarrow{Fe} C_{\mathfrak{s}}H_{\mathfrak{s}}N = N \cdot C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{s}}$$

জিক্ষ চূর্ণ ও কস্টিক সোডার কোহল দূবণ দিয়ে নাইট্রোবেনজিনকে বিজ্ঞারিত করলে অ্যাজোবেনজিন উৎপন্ন হয়।

$$2C_6H_5NO_9 + 8H \rightarrow C_6H_5N : N C_6H_5 + 4H_2O$$

আজোবেনজিন কমলা লাল রঙের কেলাসাকার কঠিন। দুটি জ্যামিতিক সমাবয়ব গাওয়া যায়।

ভাইক্রোমেট বা পারঅক্সাইড দিয়ে জারণে আাজক্সিবেনজিন পাওয়া যায়। টিন হাইড্রোক্রোরিক আাসিড দিয়ে বিজারণে অ্যানিলিন এবং জিক্ক চূর্ণ ও কৃস্টিক ক্ষার দ্রবণ দিয়ে বিজারণে হাইড্রাজোবেনজিন (1) উৎপদ্ম হয়।

$$C_6H_5NH_2 \stackrel{Sn/HCl}{\longleftarrow} C_6H_5N=N\cdot C_6H_5 \stackrel{Zn/NaOH}{\longrightarrow} C_6H_5NH\cdot NHC_6H_5 \quad (I)$$

হাইড়াজোবেনজিন, C, H, NH·NHC, H, ু (!) জিল্ক চুর্ণ ও কস্টিক ক্ষার দ্রবণ দিয়ে বা অনুষ্টকের উপস্থিতিতে হাইড্রোজেন দিয়ে অ্যাজোবেনজিনকে বিজ্ঞারিত করলে হাইড্রাজোবেনজিন পাওয়া যায়।

$$C_6H_5N = NC_6H_5 + 2H \rightarrow C_6H_5NH\cdot NH\cdot C_6H_5$$

(2) $2C_6H_5NO_2+10H$ \longrightarrow $C_6H_5NH\cdot NHC_6H_5+4H_2O$ হাইড্রাজোবেনজিন বর্ণহীন কেলাসাকার কঠিন। গলনাক্ত $131^{\circ}C$ । জলে পুবই কম দ্রাব্য। ইথারে অদ্রাব্য, কিন্তু কোহলে অস্প দ্রাব্য। বায়ুর অক্সিজেন দির্মে

জারিত হয়ে আজিরিবেনজিনে পরিণত হয়। স্ট্যানাস ক্লোরাইড ও হাইড্রো-ক্লোরিক অ্যাসিড দিয়ে বিজারণে অ্যানিলিনে পরিণত হয়।

জলীয় বা কোহলযুক্ত লঘু হাইড্রোক্লোরিক আাসিড দিয়ে উত্তপ্ত করলে হাইড্রাজো-বেনজিন আণবিক পুনবিন্যাস বিক্রিয়ায় অর্থো বা প্যারা বেনজিডিন অথবা সোমিডিন কিংবা ডাইফিনাইলিন উৎপন্ন হয়। এই বিক্রিয়াকে বেনজিডিন সেমিডিন র্পান্তর (Benzidine semidine transformation) বলে।

প্রশাবলী

ডায়াজোটাইজেশান বিক্লিয়া কাকে বলে ? আারোমাটিক ডায়াজো লবণের
 N₂X মূলকের পরিবর্তে কিডাবে নিম্নলিখিত মূলক বা পরমাণু প্রতিদ্যাপিত করা যায়
 (i) H, (ii) Br, (iii) I, (iv) F, (v) CN, (vi) NO₂ (vii) OH,
 (viii) আারাইল ?

2. টীকা লেখঃ (i) ভায়াজোটাইজেশান বিক্লিয়া (ii) সংযোজন বিক্লিয়া (iii) স্যাপ্তমেয়ার বিক্লিয়া (iv) গোমবার্গ বিক্লিয়া (v) গ্যাটারম্যান বিক্রিয়া।

3. বেনজিন অথবা টলুইন থেকে নিমুলিখিত যৌগগুলি কিভাবে সংশ্লেষণ করা যায়ঃ (i) মেটা রোমোটলুইন (ii) ডিনাইল সায়ানাইড (iii) ফিনাইল

মু বার
$$\bullet$$
 (iv) \bullet (iv) \bullet \bullet (iv) \bullet \bullet (v) \bullet \bullet OH হাইড্রাজিন, (iv) \bullet (iv) \bullet OH

(vi) ভারাজো আমাইনো বেনজিন, (vii) আজোবেনজিন।

অ্যারোম্যাটিক সালফোনিক অ্যাসিড Aromatic Sulphonic Acids

আরেম্যাটিক হাইড্রোকার্বন এবং তাদের জাতকসমূহের একটি বিশেষ ধর্ম হলে। এদেরকে সালফোনেশান করা যায়। সম্পৃত্ত অ্যালিফ্যাটিক হাইড্রোকার্বনদের সহজে সালফোনেশান করা যায় না। আর সালফোনেশান করে সম্পৃত্ত অ্যালিফ্যাটিক হাইড্রোকার্বন থেকে অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনদের আলাদা করা হয়।

স্যারোম্যাটিক চক্রের এক বা একাধিক হাইড্রোজেনকৈ সমসংখ্যক সালফোনিক মূলক দিয়ে প্রতিন্থাপন করাকে সালফোনেশান বলে। সালফোনেশান বিক্রিয়ায় ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড, ওলিয়াম বা ধ্মায়মান সালফিউরিক অ্যাসিড, ক্লোরোসালফোনিক স্যাসিড, সালফিউরাইল ক্লোরাইড ইত্যাদি ব্যবহার করা হয়।

অর্থোপ্যার। নির্দেশক মূলক অ্যারোম্যাটিক চক্তে থাকলে সালফোনেশান করা সহজ্ব হর। কিন্তু মেটা নির্দেশক মূলক থাকলে ব্যাপারটা একটু কঠিন হয়। অর্থোপ্যারী নির্দেশক মূলক থাকলে অপেক্ষাকৃত কম তাপমানায় অর্থো সমাব্য়বটি বেশি পরিমাণে এবং বেশি তাপমানায় প্যারা সমাব্য়বটি বেশি পরিমাণে উৎপন্ন হয়।

সালফোনেশান বিক্রিয়ার ক্রিয়াবিধি ইলেকট্রোফিলিক অ্যারোম্যাটিক প্রতিস্থাপনি বিক্রিয়ায় আলোচনা করা আছে।

প্রস্তৃতি ঃ (1) খন সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোল্ কার্বনের বিক্রিয়ায় সালফোনিক অ্যাসিড প্রস্তৃত করা যায়। ধেমনঃ

$$C_6H_6 + H_2SO_4 \rightarrow C_6H_6 \cdot SO_3H + H_3O$$

(2) কার্বন টেটাক্লোরাইড মাধামে অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বনের সঙ্গে ক্লোরো-সালফোনিক অ্যাসিডের বিভিন্নায় সালফোনিক অ্যাসিড উৎপল্ল হয়।

$$Ar.H + Cl.SO_8H \rightarrow Ar.SO_8H + H_2O$$

অতিরিক্ত ক্লোরোসালফোনিক অ্যাসিড ব্যবহারে সালফোনাইল ক্লোরাইড উৎপ্রহ

 $Ar \cdot SO_8H + Cl \cdot SO_8H \rightarrow Ar \cdot SO_2Cl + H_2SO_4$

(3) অ্যারোম্যাটিক বৌগে মেটা নির্দেশক মূলক থাকলে, সেইসব যৌগদের ক্ষেত্রে সালফোনেশান বিক্রিয়া করাতে হলে ওলিয়াম ব্যবহার করা হয় অথবা পিরিভিন কিংবা ভাইঅক্সানের (Dioxan) উপস্থিতিতে সালফার ট্রাই-অক্সাইড ব্যবহার করা হয়।

বেনজিন সালফো নিক জ্যা সিড, $C_6H_6SO_8H$ থ প্রস্তৃতি ঃ গোলতল ফ্লান্ধে একভাগ বেনজিন ও দুভাগ ঘন সালফিউরিক আর্গিসড নেওয়া হয় এবং ফ্লান্ধটির মুখে একটি শীতক লাগিয়ে বালিখোলার উপর 80°С-এ উত্তপ্ত করা হয় এবং মাঝে মাঝে মিশ্রণটিকে ঝাঁকান হয়। যথন বেনজিন প্রায়্ত্র সমস্তটা সালফিউরিক জ্যাসিডে দ্রবীভূত হয়ে যাবে, তথন মিশ্রণটি ঠাওা করে জলে ঢালা হয়। এতে অবিকৃত বেনজিন দ্রবণের উপর আলাদা ন্তরে ভেসে উঠবে এবং এটিকে পৃথক করে ফেলা হয়।

 $C_6H_6 + H_9SO_4 \rightleftharpoons C_6H_5 \cdot SO_8H + H_9O$

এর পর ঐ দ্রবণে বেরিয়াম কার্বনেট যোগ করে অতিরিক্ত সালফিউরিক আাসিডকে বেরিয়ান সালফেট হিসেবে অধ্যক্ষিপ্ত করা হয়। আর বেনজিন সালফোনিক আাসিড বেরিয়ান লবণে পরিবর্তিত হয়ে দ্রাব্য অবস্থায় থাকে। পরিস্তাবণ করে বেরিয়াম সালফেটকে আলাদা করে, দ্রবণটিতে প্রয়োজন মত লঘু সালফিউরিক আাসিড যোগ করে বেরিয়াম লবণ থেকে সালফোনিক আাসিডকে পুনরায় মৃত্ত করা হয় এবং উৎপন্ন অদ্রাব্য বেরিয়াম সালফেটকে পরিস্তাবণ করে সরিয়ে ফেলে দ্রবণটিকে গাঢ় করলে বেরিয়াম সালফেটনক আাসিডের কেলাস পাওয়া য়ায়।

ধর্ম: বেনজিন সালফোনিক আাসিড বর্ণহীন কেলাসাকার কঠিন। গলনাত্রক

44°C। এটি উদগ্রাহী (Deliquescent) পদার্থ। জলে অত্যন্ত দ্রবনীয়। এই
আাসিডের ক্যালসিয়াম, বেরিয়াম লেড লবনগুলি জলে দ্রাব্য।

বিক্রিয়াঃ যে কোন সালফোনিক আাসিড নিম্নলিখিত বিক্রিয়াগুলি দেখাবে।

(1) বেনজিন সালফোনিক আাসিড ক্ষারকের সঙ্গে বিক্রিয়ায় লবণ উৎপক্ষ করে।

 $C_8H_8SO_8H+NaOH\rightarrow C_8H_8SO_8Na+H_2O$ সোভিয়াম বেনজিন সালফোনেট

(2) উচ্চচাপে এবং লঘু হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিডকে 150°—200°C-এ উত্তপ্ত করলে সালফোনিক ম্লকটি হাইড্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত হয়।

$$C_8H_6 \cdot SO_8H + H_2O \xrightarrow{HCl} C_6H_6 + H_2SO_4$$

(3) সোডিয়াম বেনজিন সালফোনেটকে কান্টিক সোডা (কঠিন) মিশিরে উত্তপ্ত করে গলিয়ে ফেললে সোডিয়াম ফিনস্কাইড উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_5SO_3Na + NaOH \rightarrow C_6H_5ONa + Na_2SO_3 + H_2O$$

(4) সোডিয়াম বেনজিন সালফোনেটকে সোডামাইড মিশিয়ে উত্তপ্ত করে গালিয়ে ফেললে অ্যানিলিন পাওয়া যার ।

$$C_6H_5SO_8Na + NaNH_2 \rightarrow C_6H_5NH_2 + Na_2SO_8$$

(5) সোডিয়াম বেনজিন সালফোনেটকে সোডিয়াম সায়ানাইড মিশিয়ে উত্তপ্ত করে গলিয়ে ফেললে ফিনাইল সায়ানাইড পাওয়া যায়।

$$C_6H_5SO_3N_3 + NaCN \rightarrow C_6H_5CN + Na_2SO_8$$

(6) পটাশিয়াম বেনজিন সালফোনেটকে পটাশিয়াম হাইড্রোজেন সালফাইড মিশিয়ে উত্তপ্ত করে গলিয়ে ফেললে থায়োফিনল পাওয়া য়ায়।

$$C_6H_5SO_3K + KHS \rightarrow C_6H_5SH + K_2SO_3$$

(7) ক্ষারের উপন্থিতিতে কোহলের সঙ্গে বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় সালফোনিক আাসিডের এস্টার উৎপত্ন হয়।

$$C_6H_5SO_8H + ROH \xrightarrow{\text{कां}_3} C_6H_5SO_8R + H_2O$$

शामिकाहेन विनक्षिम मानस्कारने

(৪) সালফোনিক অ্যাসিড বা এর সোডিয়াম লবন ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কার্বিক্লল অ্যাসিডের মত অ্যাসিড ক্লোরাইড (সালফোনাইল ক্লোরাইড) উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_6SO_3H + PCl_5 \rightarrow C_6H_5SO_2Cl + POCl_3 + HCl$$
 $C_6H_6SO_8Na + PCl_5 \rightarrow C_6H_5SO_2Cl + POCl_8 + NaCl$

আব্রোমাণ্টিক যৌগের সঙ্গে অতিরিক্ত ক্লোরোসালফোনিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ার সহজে ক্লোরোসালফোনিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা যায়।

$$C_6H_6 + 2CISO_8H \rightarrow C_6H_6 \cdot SO_2CI + HCI + H_2SO_4$$

সালফোনাইল ক্লোরাইড জলের সঙ্গে খুব ধারে ধারে বিক্লিয়ায় সালফোনিক অ্যাসিড উংপল্ল করে, ক্ষারের উপস্থিতিতে এই বিক্লিয়াটি (আর্দ্র বিশ্লেষণ) তাড়াতাড়ি হয়।

$$C_0H_0SO_2Cl + H_2O \xrightarrow{\frac{1}{2}} C_0H_0SO_3H + HCl$$

ক্ষারের উপস্থিতিতে কোহলের সঙ্গে সালফোনাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ার সহজেই আালকাইল বেনজিন সালফোনেট (এস্টার) উৎপন্ন হয়।

$$C_8H_5SO_2Cl + ROH \xrightarrow{\text{Rota}} C_8H_5SO_8R + HCl$$

অ্যামোনিয়ার সঙ্গে সালফোনাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়া সালফোনামাইড (আাসিড অ্যামাইড) উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_5SO_2CI + 2NH_9 \rightarrow C_6H_5SO_2NH_9 + NH_4CI$ বেনজিন শালকোনামাইড

প্রাথমিক ও দ্বিতীয়ক আামিনের সঙ্গে সালফোনাইল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ার N: প্রতিস্থাপিত সালফোনামাইড উৎপদ্ম হয়।

$$C_6H_5SO_2Cl \xrightarrow{RNH_9} C_6H_5SO_5NHR + HCl$$
N आनिक देन मान्सानारेड

$$C_6H_6SO_2Cl \xrightarrow{R_9NH} C_6H_6SO_9NR_9 + HCl$$
 $N:N$ ডাই আ্যানকাইল সালকোনামাইড

অ্যারোম্যাটিক সালফোনিক অ্যাসিডের অ্যারোম্যাটিক চক্রের বিক্রিয়াঃ 200°C-এ বেনজিন সালফোনিক আাসিডের সঙ্গে ধ্যার্যান সালফিউরিক আাসিডের বিক্রিয়ার মেটা ডাই-সালফোনিক আাসিড এবং অপ্প পারে। ডাই-সালফোনিক আাসিড উৎপন্ন হয়।

2. বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিডের সঙ্গে গাঢ় নাইট্রিক ও গাঢ় সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় মেটা নাইট্রো সালফোনিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

বেনজিন সালফোনিক আাসিডের সঙ্গে ক্লোরিন বা রোমিনের বিকিয়ায়ঃ
মেটা হ্যালে। সালফোনিক আাসিড উৎপল্ল হয় ।

ব্যবহার ঃ রঞ্জন বন্তু, ঔষধ, আরোম্যাটিক আর্গিনন, থায়োল, সায়ানাইড, সালফোনামাইড, নাইট্রোফিনল ইত্যাদি যৌগকে সংগ্লেষণে ও প্রস্তুতিতে সালফোনিক অ্যাসিড বাবহাত হয়।

বেনজিন ডাই-সালকোনিক অ্যাসিড সমূহ, $C_6H_4(SO_8H)_2$ গৈতিরিক্ত ধ্নায়মান সালকিউরিক আাসিড 200°C-এ বেনজিন সালকোনিক আ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মেট। বেনজিন ডাই-সালফোনিক অ্যাসিড [I] এবং অপ্প পরিমাণে প্যারা বেনজিন ডাই-সালফোনিক আ্যাসিড [II] উৎপত্র হয়। এই বিক্রিয়ায় মারকিউরিক সালফেটের উপন্থিতিতে প্যারা সমাবরবের পরিমাণ কিছুটা বাড়ানো বায়।

$$H_{2}SO_{4} + C_{6}H_{5} \cdot SO_{8}H \rightarrow OSO_{8}H \downarrow OSO_{8}H$$

$$SO_{8}H \downarrow OSO_{8}H \downarrow OSO_{8}H$$

$$SO_{8}H \downarrow OSO_{8}H \downarrow OSO_{8}H$$

বেনজিন সালফোনিক আাসিডকে নাইট্রেশান করলে মেটা নাইট্রোবেনজিন III পাওয়া যায়। যাকে বিজ্ঞারিত করলে মেটা আমাইনো বেনজিন সালফোনিক আাসিড IV উৎপন্ন হয়। আর একে সালফোনেশান করলে 2, 3 ডাই-সালফোনিক আাসিড আনিলিন V পাওয়া যায়। এই যৌগকে ভায়াজোটাইজেশান করার পর ভায়াজোনিয়াম যৌগ VI থেকে ভায়াজোনিয়াম ম্লককে হাইভ্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করলে অর্থো ভাই-সালফোনিক আাসিড VII পাওয়া যায়।

ভাই-সালফোনিক বেনজিনকে কাঁস্টক সোভা মিশিয়ে গলিরে ফেললে যে বৌগ পাওয়া যায় তাকে আশ্লিক করলে ভাই-হাইড্রাক্স বেনজিন পাওয়া যায়।

$$C_6H_4(SO_9H)_2 \xrightarrow{KOH} C_6H_4(OK)_2 \xrightarrow{H^+} C_6H_4(OH)_2$$

টলুইন নালকোনিক অ্যাসিড সমূহ, $CH_3 \cdot C_6 H_4 \cdot SO_8 H_2$ ঘন সাল ফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে টলুইনকে সালফোনেশান করলে অর্থো এবং প্যারা সালফোনিক অ্যাসিড পাওয়া বায়। তবে 100°C-এর তলায় বিক্রিয়াটি করলে অর্থো সমাবয়বটি এবং 100°C-এর উপর বিক্রিয়াটি করালে প্যারা সমাবয়বটির পরিয়াণ বৃদ্ধি পায়।

কম তাপমাত্রার ক্লোরো সালফোনিক আাসিডের সঙ্গে টলুইনের বিক্রিরার অর্থো টলুইন সালফোনাইল ক্লোরাইড বেশি পাওয়া যায় এবং প্যারা যৌগটি থুবই কম পাওয়া যায়। এই সালফোনাইল ক্লোরাইড সমাবয়ব দুটিকে সাধারণ তাপমাত্রার পরিস্তাবণ করে আলাদা করে ক্লার দিয়ে ফুটিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে সালফোনিক আাসিডের লবণ পাওয়া যায়। যাকে আশ্লিক করলে টলুইন সালফোনিক আাসিড পাওয়া যায়।

সাধারণ তাপমাত্রায় অর্থো টলুইন সালফোনাইল ক্লোরাইড তেলের মত তরল পদার্থ। কিন্তু প্যারা সমবয়বটি কঠিন পদার্থ।

প্যারা টলুইডিন মেটা সালফোনিক আর্নিডকে ডায়াজোটাইজেশান করার পর ডায়াজো মূলকে হাইড্রোজেন দিয়ে প্রতিস্থাপিত করলে মেটা টলুইন সালফোনিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

অর্থো ও প্যারা টলুইন সালফোনিক অ্যাসিড কেলাসাকার কঠিন, গলনাৰুক ব্যথাক্রমে 67.5°C এবং 106°C। মেটা সমাবয়বটি তেলের মত তরল।

অর্থো টলুইন সালফোনিক অ্যাসিড অথবা অর্থো টলুইন সালফোনাইল ক্লোরাইড থেকে স্যাকারিন প্রস্তুত করা হয়।

ভাকারিন

অর্থে। সালফোবেনজোয়িক অ্যাসিডের ইমাইডকে স্যাকারিন বলে। স্যাকারিন সাধারণ জলে অদ্রাব্য, কেলাসাকার কঠিন। চিনির থেকে বহুগুণ মিষ্টি। এটির সোডিয়াম লবণ জলে দ্রাব্য। বহুমূত রোগীদের চিনির বদলে স্যাকারিন দেওয়া হয়। প্যারা ট্লুইন সালফোনিক অ্যাসিড বা সালফোনাইল ক্লোরাইড থেকে বীজবারক (Antiseptic) এবং বীজাণুনাশক (Germicidal) যোগ ক্লোরামিন T প্রস্তুত করা হয়। ক্লোরামিন T হলো প্যারা ট্লুইন N-ক্লোরো সালফোনামাইডের সোডিয়াম লবণ ।

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & NH_3 & CH_3 \\ \hline \\ SO_2CI & SO_2NH_2 & SO_2NCI\}N\alpha^+ \end{array}$$

প্রশাবলী

- সালফোনেশান বিক্রিয়া কাকে বলে? কয়েকটি সালফোনেশান বিকারকের নাম
 লেখ। ক্রিয়াবিধি সহ সালফোনেশান বিক্রিয়া বয়াথয় কয়।
- বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিড অথবা উলুইন সালফোনিক অ্যাসিড থেকে নিমুলিখিত যৌগ কিভাবে সংশ্লেষণ করা হয়—(i) বেনজিন সালফোনামাইড,
 (ii) ফিনল, (iii) আলেকাইল বেনজিন সালফোনেট, (iv) পিকরিক অ্যাসিড,
 - (v) রিসরসিনল (vi) স্যাকারিন, (vii) ক্লোরামিনা T?
- আারোম্যাটিক সালফোনিক অ্যাসিড যৌগ থেকে কিভাবে সালফোনিক মূলকেই
 পরিবর্তে নিয়লিখিত মূলকগ্লি প্রবেশ করান হয়—(i) নাইট্রো, (ii) আ্যামাইনে
 (iii) হাইড্রিক্সল, (iv) CN ?

অ্যারোম্যাটিক ছাইডুক্সি যৌগসমূহ Aromatic Hydroxy Compounds

ফিনল ও অ্যারোম্যাটিক কোহল ঃ হাইড্রাক্সন মূলক সরাসরি অ্যারোম্যাটিক চক্রে যুক্ত থাকলে সেই সব যোগদের ফিনল (Phenoi)বলে। আর হাইড্রাক্সল মূলক অ্যারোম্যাটিক চক্রের পার্যশৃঙ্খলে যুক্ত থাকলে তাদের অ্যারোম্যাটিক কোহল বলে। যেমন কার্বলিক অ্যাসিড C_6H_5OH -কে ফিনল বলে এবং $C_6H_5CH_2OH$ -কে বেনজাইল কোহল বলে।

ফিনল । হাইড্রন্থিল মূলকের সংখ্যা অনুসারে ফিনলকে শ্রেণী বিভাগ করা হয়।
বেমন—মনোহাইড্রিক, ডাইহাইড্রিক এবং ট্রাইহাইড্রিক বা পলি (বহু) হাইড্রিক
ফিনলে যথাক্রমে এক, দুই ও তিন (বহু)টি হাইড্রন্থিল মূলক অ্যারোম্যাটিক চক্রে
সরাসরি যুক্ত থাকে।

মনোহাইড্রিক ফিনলঃ প্রস্তুতিঃ (1) আলকাতরায় একাধিক ফিনল বর্তমান এবং এটি ফিনলের প্রধান উৎস।

আলকাতরার আংশিক পাতনে প্রাপ্ত মধ্যম তেল অংশে ন্যাপথ্যালিনের সঙ্গে মনোহাইড্রিক ফিনলও থাকে। এই তেলকে ঠাণ্ডা করলে ন্যাপথ্যালিন কেলাসিত হয়ে পড়ে এবং পরিপ্রাবণ করে ন্যাপথ্যালিনকে আলাদা করে তরল পদার্থকে কস্টিক সোডার দ্রবীভূত করা হয়। পরে ঐ দ্রবণকে ফোটানো হয় এবং দ্রবণের মধ্যে বাতাস পরিচালিত করে অবশিষ্ট ন্যাপথ্যালিন এবং পিরিভিনকে অপসারিত করা হয়। এর পর ঐ করে অবশিষ্ট ন্যাপথ্যালিন এবং পিরিভিনকে অপসারিত করা হয়। এর পর ঐ তরলে কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস পরিচালিত করলে দ্রাব্য ফিনক্সাইড (কার্স্টক সোডা তরলে কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস পরিচালিত করলে দ্রাব্য ফিনক্সাইড (কার্স্টক সোডা ও ফিনলের বিক্রিয়ার উৎপন্ন) ভেঙ্গে গিয়ে ফিনল ও সোডিয়াম কার্বনেট উৎপন্ন হয়। ব্যাডিয়াম কার্বনেট জলে দ্রবীভূত অবস্থার থাকে এবং এই জ্লীয় দ্রবণকে অপসারিত সোডিয়াম কার্বনেট ফলে দ্রবীভূত অবস্থার থাকে এবং এই জ্লীয় দ্রবণকে অপসারিত সোডিয়াম কার্বনেট ফনল পাওয়া যায়। যাকে আংশিক পাতনে ফিনল (কার্বালক করলে অশোধিত ফিনল পাওয়া যায়। যাকে আংশিক পাতনে ফিনল (কার্বালক আর্যাসিড) 182°C-এ, ক্লেসলগুলি 190—204°C-এ, জাইলেনলগুলি 215°—225°C-এ পাতিত হয়।

(2) অ্যারোম্যাটিক সালফোনিক আর্গিডের সোডিয়াম লবণকে কস্টিক সোডা (কঠিন) মিশিয়ে উত্তপ্ত করে গলিয়ে ফেললে সোডিয়াম ফিনস্কাইড পাওষা য়য়, যাকে অগ্নিক করলে ফিনল পাওয়া যায়।

$$ArSO_8Na + NaOH \rightarrow ArONa + Na_2SO_3$$

 $Ar \cdot ONa \xrightarrow{H^+} ArOH + Na$

(3) অ্যারোম্যাটিক ডায়াজোনিয়াম সালফেট বোগকে বাষ্প পাতনে ফিনল পাওয়া যায়।

$$ArN_2HSO_4 + H_2O \rightarrow ArOH + N_2 + H_2SO_4$$

(4) ফিনলিক অ্যাসিডকে সোডালাইম মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে ডিকার্বক্সিলেশান স্বারা ফিনল পাওয়া ব্যয়।

$$HO \cdot C_6H_4COONa \xrightarrow{NaOH/CaO} C_6H_5OH + Na_8CO_8$$

(5) স্মারোম্যাটিক ক্লোরো যৌগ এবং বিশেষ করে সক্রিয় ক্লোরো যৌগদের আর্চ্র বিশ্লেষণে ফিনল পাওয়া যায়।

$$C_6H_5Cl + H_2O \rightarrow C_6H_5OH + HCl$$

(6) গ্রিগনার্ড বিকারক থেকে ফিনল প্রস্তুত করা যায়।

$$ArMgBr \xrightarrow{O_2} ArOMgBr \xrightarrow{H^+} ArOH$$

ফিনল, কার্বলিক জ্যাসিড বা হাইডুক্সি বেনজিন, C₆H₈OH ঃ বাদও ফিনল বলতে একটি বিশেষ শ্রেণীর বৌগসমূহকে বোঝায়, তবুও মনোহাইডুক্সি বেনজিনকে সাধারণত ফিনল বলা হয়ে থাকে। এই হাইডুক্সি বেনজিন অত্যন্ত ক্ষয়কর (Corrosive) পদার্থ এবং নীল লীটমাসকে লাল করে বলে একে কার্বলিক জ্যাসিড বলা হয়, বদিও এতে কোন কার্বক্সিল মূলক নেই।

ষে কোন সাধারণ পদ্ধতি দিয়ে ফিনলকে প্রস্তুত করা ষায়। আলকাতরা থেকে ফিনলের বাণিজ্যিক উৎপাদন হয়ে থাকে। আলকাতরা থেকে উৎপাদিত ফিনল আমাদের মোট চাহিদ। মেটাতে পারে না বলে অন্যান্যভাবে ফিনল প্রস্তুত করা হয়ে থাকে। ধেমন—

(i) বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিড থেকে ঃ বেনজিন সালফোনিক আাসিড বা তার লবণকে ক্ষারের সঙ্গে মিশিয়ে উত্তাপে গলিয়ে ফেললে সোডিয়াম ফিনক্সাইড ও সোডিয়াম সালফাইট উৎপল্ল হয়। সোডিয়াম ফিনক্সাইডের মধ্যে কার্বন ভাই-অক্সাইড বা সালফার ডাই-অক্সাইড গ্যাস পরিচালিত করে আমিক করলে ফিনল মৃত হয়।

C₅H₅·SO₅Na+NaOH → C₆H₅OH+Na₂SO₅ C₆H₅OH + NaOH → C₆H₅ONa + H₂O $2C_0H_5ONa + SO_3 \rightarrow 2C_6H_5OH + Na_3SO_8$

সালফোনিক অ্যাসিডকে সোডিয়াম সালফাইট দিয়ে প্রশমিত করলে সালফোনিক অ্যাসিডের সোডিয়াম লবণ এবং সালফার ডাই-অক্সাইড উৎপন্ন হয় এবং উৎপন্ন সালফার ভাই-অক্সাইড সোডিয়াম ফিনক্সাইড থেকে ফিনল উৎপাদনে ব্যবহার করা হয়। উপজাতকে এইভাবে বাবহারে উৎপাদন ব্যয় কম হয়।

 $2C_6H_5 \cdot SO_8H + Na_8SO_5 \rightarrow 2C_6H_5SO_8Na + SO_8 + H_9O$

(ii) ক্লোবোবনজিন থেকেঃ সাধারণ তাপমান্তার ও চাপে ক্লোরো-বেনজিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করা যায় না। কিন্তু উচ্চ চাপে ও তাপমান্নায় ক্লোরো-বেনজিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে ফিনলে রূপান্তর করা যায়।

বিশেষ ধরনের অনুঘটকের উপস্থিতিতে প্রায় 450°C-এ বাষ্প ঘারা ক্লোরো-বেনজিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করলে ফিনল পাওয়। যায়।

 $C_6H_6Cl + H_2O \rightarrow C_6H_5OH + HCl$

বিক্রিয়ায় উৎপন্ন হাইড্রোকোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে বেনজিনের বিক্রিয়ায় কোরোবেনজিন উৎপন্ন করা যায়।

 $C_0H_\delta + HCl + [O] \rightarrow C_0H_\delta Cl + H_3O$

350°C-এ কৃষ্ঠিক সোড। বা সোডিয়াম কার্বনেটের সঙ্গে ক্লোরোবেনজিনের বিক্রিয়ায় সোডিয়াম ফিনক্সাইড ও ডাই-ফিনাইল ইথার উৎপদ্দ হয়। সোডিয়াম ফিনক্সাইডকে আস্লিক করলে ফিনল পাওয়া যায়।

C₆H₅Cl+NaOH → C₆H₅OH+NaCl $C_6H_5OH + NaOH \rightarrow C_6H_5ONa + H_9O$ $C_eH_sONa + Cl\cdot C_eH_s \rightarrow C_eH_sOC_eH_s + NaCl$ C₆H₅ONa+H⁺ → C₆H₅OH+Na⁺

(iii) ভায়াজো লবণ থেকেঃ বেনজিন ভায়াজোনিয়াম সালফেট লবণের জলীয় দূবণকে 50°-60°C-এ উত্তপ্ত করলে ফিনল পাওয়া যায়।

 $C_6H_5N_2HSO_4+H_2O \rightarrow C_6H_5OH+H_2SO_4+N_2$

(iv) স্থালিসাইলিক অ্যাসিড থেকে ঃ স্যালিসাইলিক অ্যাসিডের সঙ্গে সোডালাইম মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে ডিকার্বক্সিলেশান বিক্রিয়ার ফিনল পাওয়া যায়।

(v) টলুইন থেকেঃ ম্যাসানাস ও কিউপ্রিক লবণের (অনুষটক) উপদ্থিতিতে টলুইনকে বায়ু দিয়ে জারিত করে ফিনল প্রস্তুত করা যায়।

$$C_6H_8 \cdot CH_8 \xrightarrow{[O]} C_6H_6OH + CO_3$$

(vi) কিউনেন ফিনল পদ্ধতি (Cumene Pheno! Process) 250°C-এ এবং উচ্চাপে অনুঘটক ফসফোরিক আাসিডের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে প্রোপিলনের বিক্রিয়ায় আইসোপ্রোপাইল বেনজিন বা কিউমেন (I) পাওয়া য়য়। 130°C-এ এবং ফারের উপস্থিতিতে কিউমেনকে বায়ু দিয়ে জারিত করে কিউমেন হাইড্রোপারসক্মাইড (II) উৎপন্ন হয়, য়াকে আাসিড দিয়ে বিয়োজিত করলে ফিনল ও আাসিটোন পাওয়া য়য়।

$$C_{6}H_{5} + CH_{3} \cdot CH:CH_{3} \xrightarrow{H_{3}PO_{4}} C_{6}H_{5} \cdot CH(CH_{3})_{2} \xrightarrow{NaOH/O_{2}} CH_{6}H_{5} - CH(CH_{3})_{2} \xrightarrow{I} CH_{6}H_{5} - CH_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5}H_{5} - CH_{5}H_{5} - CH_{5}H_$$

ধর্ম ঃ ফিনল বর্ণহীন কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক 43°C এবং ক্ষুটনাক 182°C। উন্মুক্ত রেখে দিলে বাতাস ও আলোর প্রভাবে ফিনল বেগুনী হয়ে যায়। ঠাণ্ডা জলে মোটামুটি দ্রাব্য কিন্তু ভাপমান্তা বৃদ্ধিতে দ্রাব্যতাও বৃদ্ধি পায়। কোহল ও ইথারে ফিনল সহজেই দ্রবীভূত হয়।

রাসায়নিক ধর্ম ও বেনজিনের একটি হাইড্রোজেন একটি হাইড্রাক্সল মূলক দিরে
প্রতিস্থাপিত হলে ফিনল পাওয়া বায়। ফিনলে হাইড্রাক্সল মূলকটি নিউক্লিয়াসে
সরাসরি বৃদ্ধ থাকে। ফিনলের অনেক রাসায়নিক ধর্মের সঙ্গে কোহলের রাসায়নিক
ধর্মের মিল আছে। কিন্তু কোহলের থেকে ফিনলের অ্যাসিড ধর্ম অনেক বেশি, কিন্তু
কার্বাক্সল অ্যাসিডের থেকে ফিনলের আ্যাসিড ধর্ম অনেক কম। ফিনল নীল লিটমাসকে

লাল করতে পারে কিন্তু বাইকার্বনেট বা কার্বনেট থেকে কার্বন ডাই-অক্সাইড বার করতে পারে না। অর্থাৎ ফিনলগুলির অ্যাসিড ধর্ম কার্বানক অ্যাসিডের থেকে কম।

ফিনলের হাইড্রন্থিল মৃলকের অক্সিজেনের (যা বেনজিন চক্রের সঙ্গে সরাসরি যুক্ত) নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন যুগল বেনজিন চক্রের π ইলেকট্রনের সঙ্গে অধিক্রমণ করে নিম্নলিখিত ভাবে সংস্পন্দনে অংশ নেয়।

উত্ত সংস্পন্দনে অক্সিজেন আংশিকভাবে ধনাত্মক আধানে আহিত হয়। ফলে অক্সিজেন হাইড্রোজেন যোজকের ইলেকট্রন যুগলটিকে অক্সিজেন নিজের দিকে টেনে নিয়ে হাইড্রোজেনকে প্রোটন হিসেবে বার হয়ে যেতে সাহায্য করে। ফিনল আয়নিত হলে উৎপত্ম ফিনক্সাইড আয়ন সংস্পান্দনের সাহায্যে স্থায়িত্ব লাভ করে।

ফিনলের হাইড্রাক্সল মূলকের উপস্থিতিতে বেনজিন চক্রের অর্থো এবং প্যারা অবস্থানে ইলেকট্রনের ঘনত্ব বৃদ্ধি পায়। ফলে ফিনলিক হাইড্রাক্সল মূলকটি অর্থো প্যারা নির্দেশক মূলক হয় (ইলেকট্রোফিলিক অ্যারোম্যাটিক প্রতিষ্থাপন বিক্রিয়ায়)।

ফিনল যৌগের বেনজিন চক্তে অন্য কোন মূলকের উপচ্ছিতি ফিনলের আাসিড
ধর্মকে বিশেষ ভাবে প্রভাবিত করে। যেমন নাইট্রো, আলোডহাইড ইত্যাদি ইলেকট্রন
আকর্ষী মূলক ফিনল যৌগের বেনজিন চক্তে উপস্থিত থাকলে ঐ সব ফিনলের আাসিড
ধর্ম অনেক গুণ বেড়ে যায়। যেমন—নাইট্রোফিনলগুলি ফিনলের থেকে অধিকতর
আাসিড ধর্ম বিশিষ্ট যৌগ হয়। আবার আালকাইল, আামাইনো ইত্যাদি ইলেকট্রন
বিকর্ষী মূলক ফিনল যৌগের বেনজিন চক্তে থাকলে ঐ সব ফিনলের আাসিড ধর্ম
ফিনলের থেকে অনেক কম হয়।

ফিনলের বিক্রিয়াসমূহকে দুটি শ্রেণীতে ভাগ করা যায়—(i) হাইজুক্সিল মূলক ঘটিত বিক্রিয়ায় এবং (ii) বেনজিন চক্র ঘটিত বিক্রিয়া।

- (i) হাইড়জিল মূলক ঘটিত বিক্রিয়াঃ (1) কেরিক ক্লোরাইডের লক্ষেঃ ফেরিক ক্লোরাইডের প্রশম জলীয় দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ফিনলগুলি বেগুনী বা সবুজ বর্ণ দেয় এবং এতে জটিল যৌগ উৎপত্ন হয়। এনল (Enol) মূলক (>C=C-OH) বিশিষ্ট যে কোন যৌগ এই বিক্রিয়া দেয়।
- (2) ক্ষারের সঙ্গেঃ ফিনসগুলি মৃদু অ্যাসিডের ন্যায় আচরণ করে এবং শক্তিশালী ক্ষারের সঙ্গে বিভিন্নার ফিনক্সাইড লবণ উৎপত্ম করে—

$$C_6H_6OH + NaOH \rightarrow C_6H_5ONa + H_9O$$

(3) কসকরাস পেণ্টাকোরাইডের সজে ঃ ফসফরাস পেণ্টাকোরাইডের সঙ্গে ফনলের বিক্রিয়ায় অতি অপ্প পরিমাণে কোরোবেনজিন এবং বেশি পরিমাণে ট্রাইফিনাইল ফসফেট (1) উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_5OH + PCl_5 \rightarrow C_6H_5Cl + POCl_5 + HCl_3Cl_6H_5OH + POCl_8 \rightarrow (C_6H_5O)_8PO + 3HCl_{(I)}$$

কোহলগুলি হাইড্রোজেন ক্লোরাইডের সঙ্গে বিভিন্নায় অ্যালকাইল হ্যালাইড উৎপর্ম করলেও ফিনলগুলি হাইড্রোজেন ক্লোরাইডের সঙ্গে বিভিন্না করে না।

(4) **অ্যালকাইল হালাইডের সঙ্গে** ফনক্সাইড লবণগুলি (Na, K) আলকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে বিভিন্নায় অ্যালকাইল ফিনাইল ইথার উৎপন্ন করে।

(5) **অ্যাসিড ক্লোরাইডের সঙ্গে** ফনলের সঙ্গে অ্যাসিড ক্লোরাই**ডে**র বিক্রিয়ায় ফিনাইল এস্টার উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_8OH + RCOCI \rightarrow RCOOC_6H_8 + HCI$

(6) জিল্প চূর্ণের সঙ্গেঃ জিজ্ক চূর্ণের সঙ্গে ফিনলকে পাতন করলে বেনজিনী

$$C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}}OH + Z_{\mathfrak{n}} \to C_{\mathfrak{g}}H_{\mathfrak{g}} + Z_{\mathfrak{n}}O$$

(7) **অ্যামোনিয়ার সঙ্গে**ঃ জিপ্ক ক্লোরাইড বা ক্যালসিয়াম ক্লোরাই<mark>ডের</mark> উপস্থিতিতে ফিনলকে অ্যামোনিয়ার সঙ্গে উত্তপ্ত করলে অ্যানিলিন পাওয়া যায়।

 $C_6H_5OH+NH_8 \xrightarrow{Z_DCl_2} C_6H_5NH_2+H_2O$ উচ্চ চাপে ফিনলকে অ্যামোনিয়ার সঙ্গে উত্তপ্ত করেও অ্যানিলিন পাওয়া যায় । (ii) বেনজিন চক্রঘটিত বিক্রিয়াসমূহ ঃ (1) বিজারণ ঃ নিকেল অনুষ্টকের উপস্থিতিতে 160°C-এ ফিনলের সঙ্গে হাইড্রোজেনের বিক্রিয়ার সাইক্রে। হেস্থানল উৎপক্ষ হয় ।

$$C_6H_5OH + 3H_2 \longrightarrow C_6H_{11}OH$$

(2) **নাইট্রেশান বিক্রিয়া** ফনলের সঙ্গে লঘু নাইট্রিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় অর্থো এবং প্যারা নাইট্রো ফিনল উৎপন্ন হয়। (ফিনল অর্থো প্যার। নির্দেশক মূলক)

(3) সালফোরেশান বিক্রিয়াঃ ফিনলের সঙ্গে গাঢ় সালফিউরিক স্যাসিডের বিক্রিয়ায় অর্থে। এবং প্যার। হাইছেক্সি সালফোনিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

(4) ফরম্যালভিহাইডের সজেঃ নিম তাপমান্তার এবং লবু আাসিড বা কার দ্রবণের উপন্থিতিতে ফরমালডিহাইডের সঙ্গে ফিনলের বিক্রিয়র পাার। হাইড্রাক্স বেনজাইল কোহল এবং অপ্প পরিমাণে অর্থো হাইড্রাক্স বেনজাইল কোহল উৎপন্ন হর।

লবু কন্টিক সোড। দ্বণের উপস্থিতিতে, অতিরিক্ত ফরম্যালডিহাইডের সঙ্গে ফিনলের বিক্রিয়ায় ফিনল ফরম্যালডিহাইড পলিমার বা বহুলক উৎপন্ন হয়, বাকে বেকেলাইট (প্লান্টিক) বলে।

(5) ক্লোবে। মেথিলেশান বিক্রিয়াঃ অনার্দ্র জিল্ফ ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে ফিনলের সঙ্গে ফরম্যালডিহাইডের বিক্রিয়ায় সহজেই ক্লোরো মেথিলেশন হয় এবং বহুলকে পরিণত হয়। (6) বোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়াঃ ফিনলের সঙ্গে ব্রোমিন জলের বিক্রিয়ায় 2, 4, 6 ট্রাইরোমো ফিনল উৎপল্ল হয়।

কিন্তু রোমিনের কার্বন ডাই-সালফাইড দ্রবণের সঙ্গে ফিনলের বিক্রিয়ার প্যারা রোমে। ফিনল উৎপন্ন হয়।

(7) ফ্রিডেল ক্রাক্টেস বিক্রিয়াঃ অনার্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে ফিনলের বিক্রিয়ায় সাধারণত প্যারা যৌগ এবং অম্প পরিমাণে অর্থো যৌগ উৎপন্ন হয়।

(৪) **ডারাজোনিয়াম লবণের সজে** ফিনলের কারীয় দ্রবণের সঙ্গে ডারাজোনিয়াম লবণের বিভিয়ায় প্যারা হাইড্রাক্ত আজো বেনজিন (I) নামে লাল রঙের রঞ্জন বস্তু উৎপদ্ম হয়। একে কার্পালং বিভিয়া বলে।

(9) রাইমার টিম্যান বিক্রিয়া (Reimer Tiemann Reaction) । ফিনলের ক্ষারীয় দ্রবণের সঙ্গে ক্লোরোফর্ম মিশিয়ে 60°С-এ উত্তপ্ত করার পর ক্লোরোফর্মকে পাতনে দ্র করে, সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে আফ্লিক করলে অর্থো এবং প্যারা (অম্প) হাইড্রাক্স বেনজ্যালভিহাইড পাওয়া বায়। বাম্প পাতনে অর্থো সমাবয়বকে পৃথক করা হয়। এই বিক্রিয়াটিকে রাইমার টিম্যান বিক্রিয়া বলে।

ক্লোরোফর্মের বদলে কার্বন টেট্টাক্লোরাইড ব্যবহার করলে স্যালিসাইলিক <mark>আ্যাসিড</mark> -পাওয়া যায়।

(10) ফ্রামিস পুনর্বিস্থাস বিক্রিমা (Fries rearrangement) ঃ
উপযুক্ত পরিস্থিতিতে অনার্দ্র আর্দ্রোনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে ফিনাইল
এক্টারগুলি পুনবিন্যাসিত হয়ে অর্থো বা প্যারা হাইড্রাক্স কিটোন বা উভয় যোগ উৎপন্ন
করে। একে ফ্রায়িস পুনবিন্যাস বিক্রিয়া বলে। কম তাপমান্রায় প্যারা যোগ এবং
বেশি তাপমান্রায় অর্থো যোগ উৎপন্ন হয়।

দ্রাবক হিসেবে অনেক সময় নাইটোবেনজিন বাবহার কর। হয়।

(11) কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গেঃ সোডিরাম বা পটাশিরাম ফিনক্সাইডকে কার্বন ডাই-অক্সাইডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ফিনলিক আাসিড পাওরা যায়।

স্থালিসাইলিক আাসিড

সনাস্ত্রুকরণ ঃ (1) ফেরিক ক্লোরাইড পরীক্ষাঃ প্রদায়ত ফেরিক ক্লোরাইড দ্রবণের সঙ্গে ফিনল বেগুনী রঙ উৎপন্ন করে এবং এই বেগুনী রঙ অ্যাসিটিক অ্যাসিড যোগে অস্তর্হিত হয়। কিন্তু স্যালিসাইলিক অ্যাসিডের ক্ষেত্রে হয় না।

- (2) ব্রোমিন জল পরীক্ষাঃ ফিনলে রোমিন জল যোগ করলে তৎক্ষণাৎ সাদা রঙের ট্রাইরোমো ফিনলের অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায়।
- (3) **লিবারম্যান পরীক্ষা** হবন সালফিউরিক আর্গিডের সঙ্গে কঠিন সোভিরাম নাইটাইট যোগ করে উত্তপ্ত করা হয় এবং এই দ্রবণে এক ফোঁটা ফিনল যোগ করলে প্রথমে লাল বা ধ্সর রঙ হয়, পরে সেটি সবুজ বা নীল হয়ে যায়। এতে

জল বোগ করলে দ্রবণের রঙ লাল হয়। কিন্তু ক্ষারীয় করলে আবার নীল রঙ পাওয়া। বায়। এই পরীক্ষাকে লিবারম্যান পরীক্ষা বলে।

ব্যবহার ঃ (1) বেকেলাইট (প্লান্টিক)ও পিকরিক অ্যানিড (বিস্ফোরক) রঞ্জন পদার্থ (ফিনফথ্যালিন), ওবুধ (অ্যাসপিরিন, স্যালিসাইলিক অ্যানিড) ইত্যাদি প্রস্থৃতিতে, (2) কালি ও কাঠ সংরক্ষণে এবং (3) বীজাণুনাশক হিসেবে ফিনল ব্যবহৃত হয়।

নাইট্রোফিনল সমূহঃ (1) শীতল ও লঘু নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে ফিনলের বিক্রিয়ার অর্থো ও প্যারা নাইট্রোফিনল উৎপল্ল হয় এবং প্যারা যৌগটি বেশিং পরিমানে উৎপল্ল হয়। এদের মিশ্রণকে বাষ্প পাতন করলে অর্থো সমাবয়বটি বিশৃদ্ধ অবস্থার পাতিত হয়ে আসে।

(2) ফিনলের সঙ্গে নাইট্রাস অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় প্যারা নাইট্রোসো ফিনল উৎপ্র হয়, বাকে নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করলে প্যারা নাইট্রোফিনল পাওয়া যায়।

(3) মেটা নাইট্রো অ্যানিলিনকে ভায়াজোটাইজেশান করার পর জলীয় দ্রবণটিকে উত্তপ্ত করলে মেটা নাইট্রোফিনল পাওয়া যায়।

অর্থো নাইট্রোফিনল হলুদ বর্ণের কঠিন এবং মেটা ও প্যার। নাইট্রোফিনলগুলি বর্ণহীন কঠিন। অর্থো, মেটা ও প্যারা নাইট্রোফিনলগুলির গলনাক যথাক্তমে 45°C, 97°C এবং 114°C।

ফিনলের থেকে নাইট্রোফিনলগুলি অধিকতর অস্ত্র। কারণ নাইট্রোফিনলের বেনজিন চক্তে শক্তিশালী ইলেকট্রন আকর্ষী নাইট্রো মূলক থাকার হাইড্রন্তিল মূলকের অক্সিজেন থেকে নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন যুগল বেনজিনের ইলেকট্রনের সঙ্গে অনেক বেশি মাত্রার অধিক্রমণ করে এবং এতে অক্সিজেন প্রমাণ্টি বেশি মাত্রার ধনাত্মক আধানে আহিত হয়, যা হাইড্রোজেনকে প্রোটন হিসেবে বেরিয়ে যেতে অধিকতর সাহাষ্য করে।

অর্থো নাইট্রোফিনলের হাইডুক্সিল ও নাইট্রো মৃলকের মধ্যে ব্যবধান সবচেয়ে কম এবং দৃরত্ব এমন বাতে কিনা এই দৃই মৃলকের মধ্যে অন্তঃস্থ হাইড্রোজেন বন্ধনীর সাহায্যে যুক্ত থাকে। এতে অর্থো নাইট্রোফিনল অণুগুলি নিঃসঙ্গ বা বিচ্ছিন্ন হয়ে থাকতে পারে। অপর্যাদকে মেটা ও প্যারা নাইট্রো ফিনলগুলির হাইড্রাক্সিল ও নাইট্রো ফ্রাক্সের হাইড্রাক্সিল ও নাইট্রো মৃলকের মধ্যে অন্তঃস্থ হাইড্রোজেন বন্ধনী হবার উপায় নেই, কিন্তু এরা জলের অণুর সঙ্গে সংগুণিত (Associated) অবস্থায় থাকে। এতে এদের দ্রাবাতা ও স্ফুটনাক্ষ বৃদ্ধি পায়। অপর্যাদকে অর্থো সমাবয়বটির দ্রাবাতা এবং স্ফুটনাক্ষ কম হয়।

পিকরিক অ্যাসিড বা 2:4:6 ট্রাইনাইট্রোফিনলঃ প্রস্তৃতিঃ
উত্তপ্ত অবস্থায় বা ঘন নাইট্রিক অ্যাসিড ফিনলকে জারিত করে কার্বন ডাই-অক্সাইড ও
জলে পরিণত করে। তাই নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে ফিনলের সরাসরি বিক্রিয়ায়
পিকরিক অ্যাসিড প্রস্তৃত করা হয় না।

ফিনলকে গাঢ় সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে প্রথমে বিক্রিয়া করিরে অর্থো ও পদর।
ফিনল সালফোনিক অ্যাসিড উৎপন্ন করা হর এবং এই বোগটিকে নাইট্রিক অ্যাসিড
দিরে নাইট্রেশানে পিকরিক অ্যাসিড উৎপন্ন হর। সালফোনিক মূলক ফিনলকে
নাইট্রিক অ্যাসিড দিরে জারণের হাত থেকে রক্ষা করে এবং নাইট্রেশানে সালফোনিক
মূলকটি নাইট্রো মূলক দিরে প্রতিস্থাপিত হয়।

ক্লোরোবেনজিনকে নাইট্রেশান করলে 2, 4 ডাইনাইট্রো ক্লোরোবেনজিন উৎপন্ন

হর, যাতে কস্টিক পটাশ দূবণ দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষণে 2, 4 ভাইনাইট্রোফিনল পাওয়া স্বায় এবং এই যৌগটিকে পুনরায় নাইট্রেশান করলে পিকরিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

পিকরিক অ্যাসিড হলুদ বর্ণের কেলাসাকার পদার্থ। গলনান্ক 122°C। ঠাণ্ডা জলে স্বন্প দ্রাবা, কিন্তু গরম জলে দ্রাবাতা বেড়ে যায়। ফিনল ও নাইট্রোফিনলের থেকে পিকরিক অ্যাসিড শক্তিশালী অ্যাসিড এবং ধাতুর সঙ্গে লবণ প্রস্তুত করে। লবণগুলি খুবই বিক্ষোরক পদার্থ। অ্যারোম্যাটিক হাইড্রোকার্বন, কোহল, অ্যামিন ইত্যাদি যোগের সঙ্গে পিকরিক অ্যাসিড জটিল লবণ পিকরেট উৎপত্র করে। এই পিকরেটগুলি কেলাসাকার পদার্থ। যাদের স্নিদিষ্ট গলনাক্ষ থাকে। ফলে এদের সনাভকরণে পিকরিক আ্যাসিড বাবহার করা হয়। এছাড়া বিক্ষোরক পদার্থ প্রস্থৃতিতে ওবুধ হিসেবে বাবহত হয়।

ফিনলের সমগণসমূহ

প্রস্তি ঃ (1) টলুইডিনকে ভায়াজোটাইজেশান ও উত্তপ্ত করে ক্রেসল প্রস্তুত করা হয়। বিশেষ ধরনের টলুইডিন থেকে বিশেষ ধরনের ক্রেসল পাওয়। যায়। অর্থা তিন প্রকার টলুইডিন থেকে তিন প্রকার ক্রেসল পাওয়। যায়।

(2) ক্ষার দিয়ে সোডিয়াম উলুইন সালফোনেট লবণকে মিশিয়ে, উত্তপ্ত করে গলিয়ে এবং পরে আফ্লিক করলে ক্রেসল পাওয়া যায়। এইভাবে তিন প্রকার ক্রেসলই

$$CH_8 \cdot C_6H_4SO_8Na \xrightarrow{NaOH} CH_8 \cdot C_6H_4ONa \xrightarrow{H^+} CH_8C_6H_4OH$$

(3) অনার্দ্র অ্যাল্মিনিয়।ম ক্লেরাইডের উপস্থিতিতে ফিনলকে য়িথাইল ক্লেরাইডের সঙ্গে (ফ্রিডেল ক্লাফট্স) বিক্লিয়ায় অর্থে। ও প্যারা ক্লেসল উৎপল্ল হয়।

ক্রেসলগুলি ফিনলের মত গন্ধ বিশিষ্ট বর্ণহীন কেলাসাকার কঠিন। জলে মোটামুটি দ্রাবা। সাবান জল মিশ্রিত ক্রেসল দ্রবক্তে লাইজল বলে, যা বীজাণুনাশক পদার্থ হিসেকে ব্যবহৃত হয়। ফিনলের থেকে ক্রেসলগুলি শক্তিশালী বীজাণুনাশক পদার্থ। ক্রেসলগুলির ধর্ম ফিনলের মত। যেমন ক্ষারের সঙ্গে ক্রেসলগুলি ফিনক্সাইড উৎপন্ন করে।

হাইড্রাক্সল মূলক থাকার জন্য ক্রেসলের মিথাইল মূলককে ক্রোমিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করা যায় না। কিন্তু ক্রেসলের হাইড্রাক্সল মূলককে অ্যাসিটাইল মূলক ($Ac = CH_sCO$) বা অ্যালকক্সি মূলক দিয়ে সংরক্ষণের পর জারণ করলে মিথাইল মূলকটি কার্বাক্সল মূলকে পরিণত করা যায়।

$$\begin{array}{c} Ac_2O \\ CH_8 \cdot C_6H_4OH \longrightarrow CH_8 \cdot C_6H_4OAc \longrightarrow HOOC \cdot C_6H_4OAc \end{array}$$

ডাইহাইড্রিক ফিনল

অর্থো, মেটা ও প্যারা ডাইহাইড্রিক ফিনলকে ষধান্তমে ক্যাটিচল (Catechol), বিসর্বাসনল (Resorcinol) এবং কুইনল (Quinol) বলে।

ক্যাটিচলঃ প্রস্তুতিঃ (1) 190°C-এ, উচ্চচাপে এবং কপার সালফেটের (অতি অপ্প মান্তায়) উপস্থিতিতে অর্থো ক্লোরোফিনলকে 20% কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে আর্দ্র বিশ্লোষত করে বাণিজ্যিকভাবে ক্যাটিচল উৎপাদন করা হয়।

$$\bigcirc^{C1} ^{OH} + NaOH \longrightarrow \bigcirc^{OH} ^{OH} + NaCI$$

(2) ক্ষারের (সোডা) সঙ্গে অথো ফিন্স সালফোনিক অ্যাসিডকে মিশিরে উত্তাপে গলালে ক্যাটিচলের সোডিয়াম লবণ উৎপন্ন হয় যাকে আন্লিক করলে ক্যাটিচল পাওয়া যায়।

(3) ক্ষারীয় হাইড্রোজেন পার-অক্সাইডের সঙ্গে স্যালিস্যালিডহাইডের বিক্রিয়ার ক্যাটিচল উৎপন্ন হয়। [ডার্কিন বিক্রিয়া (Dakin reaction) 1.

ক্যাটিচল বর্ণহীন কঠিন। জ্বল, কোহল ও ইথারের দ্রাব্য। ফেরিক ক্লোরাইড দ্রবণের সঙ্গে ক্যাটিচল সবুজ বর্ণ উৎপল্ল করে; যা সোডিয়াম কার্বনেটের উপস্থিতিতে লাল হয়ে যায়। ক্যাটিচল ভালো বিজ্ঞারক পদার্থ। ক্যাটিচলের জ্বলীয় দ্রবণ বাতাসে খোলা অবস্থায় রাখলে জারণে কালো হয়ে যায়। ঠাঙা সিলভার নাইট্রেট দ্রবণকে এবং গরম ফেলিং দ্রবণকে ক্যাটিচল বিজ্ঞারিত করে। সিলভার অক্সাইড দিয়ে ক্যাটিচলকে জারণে অর্থো বেনজাকুইনোন পাওয়া যায়।

ফটোগ্রাফিক ডেভেলপার হিসেবে এবং জারক রোধক দ্রব্য হিসেবে গ্যাসোলিনের সঙ্গে ব্যবহার করা হয়।

রিসরসিনলঃ প্রস্তুতিঃ বেনজিন মেটা ডাইসালফোনিক আ্যাসিডকে ক্ষারের সঙ্গে মিশিয়ে উত্তপ্ত করে গলানোর পর প্রাপ্ত বস্তুকে আগ্রিক করলে রিসরসিনল পাওয়া যায়। (শিপেশংপাদন)

বেনজিন পাার৷ ভাইসালফোনিক অ্যাসিড বা বে কোন ৱোমো বেনজিন সালফোনিক অ্যাসিডকে ক্ষারের সঙ্গে মিশিরে উত্তপ্ত করে গলিরে ফেললে বে ক্তু পাওয়া যায় তাকে অ। ক্লিক করলে বিসর্বাসনল পাওয়া যায়।

রিসরসিনল বর্ণহীন কেলাসাকার পদার্থ। জল, কোহল ও ইথারে খুবই দ্রাব্য। রিসর্রাসনলের জলীয় দ্রবণে ফেরিক ক্লোরাইড যোগ করলে বেগুনী রঙ উৎপন্ন হয়। অর্থে। বা পাার। ডাইহাইডুক্সি বেনজিনের মত রিসরসিনল ততটা বিজারক পদার্থ নর, তবু এটি সিলভার নাইট্রেটকে এবং উত্তপ্ত ফেলিং দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করতে পারে।

রিস্রসিনল নাইট্রাস অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ভাইনাইট্রোসো-রিস্রসিনল এবং নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে স্টিফনিক (2, 4, 6 ট্রাইনাইট্রো বিসর্রাসনল) উৎপন্ন করে।

রিস্রসিনল কিটো এনল টটোমৌরঞ্ম দেখার।

ব্যবহার ঃ রঞ্জন শিশেপ এবং ওবুধ হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

কুইনলঃ প্যারা বেনজোকুইনোনকে সালফিউরাস অ্যাসিড দিয়ে বিজারণে কুইনল পাওয়া যায়।

এছাড়া প্যারা আমাইনো ফিনলকে ভাষাজোটাইজেশান করার পর উত্তপ্ত করলে কুইনল পাওয়া যায়।

কুইনল বর্ণহীন কঠিন। জল, কোহল ও ইথারে দ্রাব্য। এটি শক্তিশালী বিজ্ঞারক পদার্থ। কুইনল ফিনলের মত বিক্রিয়া দেখার না—ধেমন ফেরিক ক্লোরাইড কুইনলকে জারিত করে কুইনোন প্রস্তুত করে এবং বেনজিন ডায়াজোনিয়াম লবণের সঙ্গে কাপলিং বিক্রিয়া করে না, কিন্তু কুইনলকে জারিত করে। কুইনল জারণে কুইনোন উৎপন্ন হয়। কুইনল জারণে কুইনোন প্রস্তুতিতে অন্তর্বতী কুইনহাইড্রোন (Quinhydrone) ধোগ উৎপন্ন করে।

क्रेनन उ किछी। अनन ऐछोटमित्रक्य मिथास ।

ব্যবহার ঃ কুইনল ফটোগ্রাফী শিশে ব্যবহৃত হয়।

ট্রাইহাইড্রিক ফিনল

তিন রকম ট্রাইহাইড্রিক ফিনল হতে পারে। ধেমন—

পাইরোগালেল, (1, 2, 3 ট্রাইহাইড্রিক বেনজিন)

ফ্লোরেছিসিনল (1, 3, 5, ট্রাইছাইড্রিক বেনজিন)

হাইডুন্সিক্ইনল, (1, 2, 4 ট্রাইহাইড<mark>ুিক</mark> বেনজিন)

পাইরোগ্যালন ঃ কার্বন ডাই-অক্সাইড গ্যাস প্রবাহে কঠিন গ্যালিক আাসিডকে উত্তপ্ত করলে পাইরোগ্যালল পাওয়া বায়। অথবা 210°C-এ এবং অধিক চাপে গ্যালিক অ্যাসিডের জলীয় দ্রবণকে উত্তপ্ত করলে পাইরোগ্যালল পাওয়া যায়।

পাইরোগ্যালল বর্ণহীন কঠিন। গলনাক্র 133°C। জ্বল, কোহল ও ইথারে
দ্রাব্য। পাইরোগ্যাললের জনীয় দ্রবণ ফেরিক ক্লোরাইডের সঙ্গে লাল রঙ উৎপন্ন
করে। পাইরোগ্যাললের ক্লারীয় দ্রবণ বাতাসে খুলে রাখলে খুব তাড়াতাড়ি জারিত
হয়ে পড়ে। ক্লারীয় পাইরোগ্যালল অক্সিজেন, কার্বন ডাই-অক্সাইডকে শোষণ করতে
পারে এবং এই জনা কোন গ্যাসকে বিশ্লেষণে এটি ব্যবহার করা হয়়। সিলভার,
মারকারী, প্লাটিনাম ইত্যাদির লবণকে পাইরোগ্যালল বিজ্লারিত করে ধাতব মৌল
উৎপন্ন করে। ফটোগ্রাফী শিশ্পে ডেভেলপার হিসেবে পাইরোগ্যালন ব্যবহত
হয়।

ক্রোতির তিনি ও টাইনাইটোটলুইনের জারণে প্রাপ্ত 2, 4, 6 টাইনাইটো-বেনজোয়িক আাসিডকে টিন ও হাইড্রেক্রোরিক আসিড দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে 2, 4, 6 টাই-আসাইনো বেনজোয়িক আসিড পাওয়া যায়, যাকে লঘু হাইড্রোক্লোরিক আসিড দিয়ে উত্তপ্ত করলে ক্লোরোগুসিনল পাওয়া যায়।

এছাড়া রিসরসিনলকে ক্ষারের সঙ্গে মিশিয়ে উত্তপ্ত করে গলিয়ে প্রাপ্ত বস্তুকে আমিক করলেও ফ্লোরোগুসিনল পাওয়া যায়।

ক্লোরোগুসিনল বর্ণহীন কঠিন। গলনাব্দ 218°C। জলে মোটামুটি দ্রাব্য। এটির জলীয় দ্রবণ ফেরিক ক্লোরাইডের সঙ্গে নীলচে বেগুনী রঙ উৎপদ্ম করে। ক্লোরোগুসি-

নলের ক্ষারীয় দ্রবণ বাতাসে খুলে রাখলে খুব তাড়াতাড়ি জ্বারিত হরে কালো হয়ে পড়ে। ক্লোরোগুসিনল কিটো এনল টটোমেরিজম দেখায়। এটি ষেমন অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে ট্রাই-অ্যাসিটেট গঠন করে, তেমনি হাইড্রাক্সল্যামিনের সঙ্গে ট্রাই-অক্সিমও গঠন করে।

হাইডুক্সিকুইনলঃ প্যারাবেনজোকুইনোনের সঙ্গে অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড খন সালফিউরিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় উৎপন্ন ট্রাই-অ্যাসিটেটকে আর্দ্র বিশ্লেষণে হাইড্রাক্সিকুইনল পাওয়া বায়।

এছাড়া বাডাসের উপন্থিতিতে ক্ষারের সঙ্গে কুইনন্দকে উত্তপ্ত করেও হাইডুন্সি-কুইনল পাওয়া যায়।

সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গলনাব্দ 140°C। জলে দ্রাব্য।

অ্যারোম্যাটিক কোহল

আ্যারোম্যাটিক চক্রের পার্শ্বশৃংখলের কার্যনে যদি হাইড্রাক্সিল মূলক যুক্ত থাকে, সেই সব যৌগদের অ্যারোম্যাটিক কোহল বলে। এই সব যৌগদের প্রস্তৃত পদ্ধতি ও ধর্ম অ্যালিফ্যাটিক কোহলের অনুরূপ। অ্যারোম্যাটিক কোহলদেরও প্রাথমিক, দ্বিতীয়ক, তৃতীয়ক শ্রেণীতে ভাগ করা যায়। বেনজাইল কোহল (ফিনাইল কার্বিনল), C₆H₅CH₂OH : বেনজাইল কোহলকে টলুবালসামে (Tolubalsam) মুক্ত অবস্থায় পাওয়া যায় এবং বিভিন্ন ফুলের নির্যাসে এস্টার হিসেবে পাওরা যায়।

প্রস্তৃতি ঃ (i) ক্ষার বা সোডিয়াম কার্বনেট বা চুনের জলীয় দ্রবণের সাহায্যে বেনজাইল ক্রোরাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজাইল কোহল প্রস্তৃত করা হয়।

 $C_6H_5CH_2Cl + NaOH \rightarrow C_6H_5CH_2OH + NaCl$

(ii) জিক্ষ ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দিয়ে বেনজালডিহাইডকে বিজারণে বেনজাইল কোহল পাওরা বায়।

 $C_6H_8CHO + 2H \longrightarrow C_6H_8CH_9OH.$

(iii) ক্যানিজ্যারো বিক্লিয়ার সাহায্যে বেনজালডিহাইডের থেকে রসায়নাগারে বেনজাইল কোহল প্রস্তুত করা যায়।

 $2C_6H_5CHO+KOH \rightarrow C_6H_5CH_2OH+C_6H_5COOK$

একটি ছিপিযুক্ত কনিক্যাল জাস্কে বেনজালভিহাইড ও খন কস্টিক পটাশ বা সোডা দ্ববণ নিয়ে সজোরে অনেকক্ষণ ঝাঁকিয়ে একটি স্থায়ী ইমালসান প্রস্তুত করে 24 ঘণ্টা রেখে দেওয়া হয়। পরে অতিরিক্ত জল যোগ করে দ্রাব্য পটাশিয়াম বেনজোরেট লবণকে দ্রবীভূত করান হয়। পরে ঐ দ্রবণে ইথার যোগ করে বেনজাইল কোহলকে দ্রবীভূত করে নিঙ্কাশন করা হয়। সোভিয়াম সালফেট দিয়ে ইথার দ্রবণ থেকে জল অপসারণ করে ইথারকে পাতনে দ্র করলে বেনজাইল কোহল পাওয়া যায় যাকে পুনঃ পাতনে বিশৃদ্ধ করা হয়।

(iv) বেনজালডিহাইডের সঙ্গে ফরম্যালডিহাইড মিশিরে আড়াআড়ি (Crossed) ক্যানিজারে বিক্রিয়ায় বেনজাইল কোহল প্রস্তুত করা যায়।

 $C_0H_sCHO + HCHO + NaOH \rightarrow C_0H_sCH_sOH + HCOONa$

বেনজাইল কোহল বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাব্দ 205°C। জলে স্বন্প দ্রারা কিন্তু কোহল, ইথার, বেনজিনে দ্রাব্য। বেনজাইল কোহল ক্রেসলের (ফিনল) সঙ্গে সমাবয়বী যোগ। বেনজাইল কোহলের রাসায়নিক বিক্রিয়াগুলি আালিফ্যাটিক সমাবয়বী কোহলের ন্যায়।

$$C_{6}H_{5}CH_{2}OH \longrightarrow C_{6}H_{5}CO_{2}H$$

$$C_{6}H_{5}CH_{2}OH \longrightarrow C_{6}H_{5}CH_{2}OH + HCI$$

$$C_{6}H_{5}CH_{2}OH \longrightarrow C_{6}H_{5}CH_{2}ONa + H_{2}$$

$$HBr \longrightarrow C_{6}H_{5}CH_{2}Br + H_{2}O$$

$$CH_{3}COCI \longrightarrow C_{6}H_{5}CH_{2}OOC \cdot CH_{3} + HCI$$

$$CARRITOR WILLIAMS$$

বেনজাইল কোহলে বেনজিন চক্র (আ্যারোম্যাটিক নিউক্লিয়াস) থাকায় এটি আ্যারোম্যাটিক ধর্মও দেখায় । যেমন বেনজাইল কোহলকে নাইট্রেশান, সালফোনেশান ইত্যাদি করা য়ায় এবং $\mathbf{CH_2OH}$ মূলকটি অর্থো প্যারা নির্দেশক মূলক বলে আগত মূলক অর্থো প্যারা অবস্থানে স্থান নেবে ।

ব্যবহার ঃ বেনজাইল কোহল সুগন্ধি হিসেবে এবং বেনজাইল বেনজায়েট হাঁপানি ও হুপিং কাশির ওবুধ হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

 β ফি**নাইল ইথাইল কোহল,** $C_8H_5CH_2CH_2OH$ ু গোলাপের নির্যাসে এটি পাওয়া যায়।

প্রস্তুতিঃ (i) ফিনাইল অ্যাসিটিক আাসিডের ইথাইল এস্টারকে সোডিয়াম কোহল দিয়ে বিজারণে β ফিনাইল ইথাইল কোহল পাওয়া যায়।

$$C_6H_5CH_2COOC_2H_5+4H \xrightarrow{Na/C_2H_5OH} C_6H_5CH_2CH_2OH+ C_9H_5OH$$

(ii) ফিনাইল ম্যাগনেশিয়াম ব্রোমাইডের ইথার দ্রবণের সঙ্গে ইথিলিন অক্সাইডের বিক্রিয়ায় eta ফিনাইল ইথাইল কোহল প্রন্তুত করা যায় ।

$$C_6H_6MgBr + CH_2 \cdot CH_3 \rightarrow C_6H_6CH_2CH_2OMgBr \xrightarrow{H_2O}$$
 $C_6H_6CH_2CH_2OH$

বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাজ্ক 220°C। জলে স্বস্প দ্রাব্য, কিন্তু কোহল, ইথারে খুবই দ্রাব্য। সুগন্ধী হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

ফিনল ও বেনজাইল কোহলের মধ্যে তুলনা

-			
		ফিনল	বেনজাইল কোহল
1.	ভৌত ধর্ম	বৈশিষ্ট্যপূর্ণ গন্ধযুক্ত আমিক যৌগ।	সুন্দর গন্ধযু ত্ত প্রশম তরল।
2.	PCI ₆ -এর সঙ্গে বিক্রিয়া	প্রধানত ট্রাইফিনাইল ফস- ফেট উৎপন্ন হয়।	বেনজাইল ক্লো <mark>রাইড</mark> উৎপন্ন হয়।
3.	HX-এর সঙ্গে বিক্রিয়া	বিক্রিয়। করে না।	বেন জাইল হ্যালাইড উৎপন্ন হয়।
4.	FeCl _s -এর সঙ্গে বিক্লিয়া	বেগুনী বৰ্ণ হয়।	কোন বৈশিষ্ট্যপূর্ণ পরি- বর্তন হয় না।
5.	জারক দ্রব্যের সঙ্গে বিক্রিয়া	বিশিষ্ট বর্ণযুক্ত ও অজ্ঞাত গঠনের জ্ঞারিত পদার্থ পাওয়া যার।	প্রথমে বেনজালডিহাইড ও পরে বেনজোয়িক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।
-6. 7.	বিভিয়া	ফিনক্সাইড উৎপন্ন হয়। রঞ্জন হন্তু উৎপন্ন হয়।	কোন বিভিন্ন। হর না। রজন বস্তু উৎপন্ন হয়
	সঙ্গে বিভিয়।		না।

প্রশাবলী

- ফিনল কাদের বলা হয়? ফিনল কভ প্রকার হয়? ফিনল ও কোহলের মধ্যে পার্থক্য কি ?
- 2. আরোম্যাটিক হাইডুক্সি যৌগ কত প্রকার হয়?
- 3. নিম্নলিখিত বিভিয়কগুলি কি কি শর্তে ফিনলের সঙ্গে বিভিয়া করবে এবং কোন পদার্থ উৎপন্ন হবে ?
 - (i) Zn (ii) NaHCO₈ (iii) CH₃I (iv) NH₈
 - (v) CH₈COCl (vi) FeCl₈ (vii) PCl₅ (viii) H₈
 - (ix) HNO₃ (x) HCHO (xi) Br₂

- 4. টীকা লেখ ঃ--
 - (i) ফ্রায়িস বিক্রিয়া (ii) ক্লোরোমেখিলেশন (ii) রাইমার টিমান-বিক্রিয়া (iv) কিউমেন ফিনল প্রতি।
- 5. নিম্নলিখিত যৌগগুলি ফিনল থেকে কিভাবে সংশ্লেষণ করা যায়ঃ—
 (i) স্যালিসাইলিক অ্যাসিড (ii) পিকরিক অ্যাসিড (iii) বেনজিন

(iv) অর্থো এবং প্যারা ক্রেসল ?

- সমাবয়বী ডাইহাই
 ভ্রন্তির বেনজিন ধৌগগুলির নাম, প্রত্তুত প্রবালী ও প্রয়োজনীয়
 বিক্রিয়াগুলি লেখ।
- 7. সমাবরবী ট্রাইহাইড্রব্সি বেনজিন যৌগগুলির নাম, প্রস্তৃত প্রণালী ও প্রয়োজনীর বিভিয়াগুলি লেখ।
- 8. 'ফিনলের হাইডুক্সিল মূলকটি অথে। প্যারা নির্দেশক মূলক'—ব্যাখ্যা কর।
- 9. ফিনলিক হাইড্রাক্সল ম্লককে কিভাবে সনাত করা বায় ?
- আরোম্যাটিক কোহল কাদের বলে ? বেনজালভিহাইড থেকে কিভাবে বেনজাইল কোহল প্রস্তুত করা যায় ?
- ফিনল ও বেনজাইল কোহলের মধ্যে তুলনা কর।
- 13. (i) বেনজিন থেকে ফিনল ও ফিনল থেকে বেনজিন কিভাবে করা যায় ?
 - (ii) অ্যানিলিন থেকে ফিনল ও ফিনল থেকে অ্যানিলিন কিভাবে করা যায়?

অ্যারে।ম্যাটিক অ্যালডিছাইড, কিটোন এবং কুইনোন সমূহ Aromatic Aldehydes, Ketones & Quinones

অ্যারোম্যাটিক অ্যালডিহাইডঃ অন্যান্য আরোম্যাটিক যৌগের মত আনরোম্যাটিক অ্যালভিহাইড যৌগগুলিকে দৃটি শ্রেণীতে ভাগ করা যায়—(i) আ্যারো-ম্যাটিক চক্রে সরাসরি অ্যালডিহাইও মূলকটি যুক্ত এবং (ii) আলভিহাইড মূলকটি অ্যারোম্যাটিক চত্তের পার্শ্বশৃংখলে যুষ্ট। প্রথম শ্রেণীর যৌগদের অ্যারোম্যাটিক অ্যালডিহাইড বলে এবং দ্বিতীয় শ্রেণীর যৌগদের আারাইল মূলক প্রতিস্থাপিত স্মালিফ্যাটিক স্থালডিহাইড বলে, যাদের ধর্ম মোটামুটি স্মালিফ্যাটিক স্থালডিহাইডের মত।

বেনজালভিহাইড, C, H, CHO: বেনজালডিহাইড হলো আ্যারোম্যাটিক অ্যালডিহাইডের আদর্শ নমুনা এবং তেতো বাদামের তেল (Oil of bitter almonds) নামে পরিচিত। বেনজালডিহাইড তেতো বাদামে গ্লেকাসাইড অ্যামিগড্যালিন হিসাবে বর্তমান। লঘু আাসিড বা উৎসেচক (Enzyme) দিয়ে এই আমিগড়ালিনকে আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজালডিহাইডের সঙ্গে গ্রুকোজ ও হাইড্রো-সায়ানিক অ্যাসিড পাওয়া বায়।

 $C_{20}H_{27}O_{11}N + 2H_{2}O \rightarrow C_{6}H_{5}CHO + 2C_{6}H_{12}O_{6} + HCN$

প্রস্তৃতি ঃ বেনজালডিহাইড এবং এর সমগণগুলিকে সংগ্রেষণ পদ্ধতিতে প্রস্তুত করা হয়।

(1) রসায়নাগারে প্রস্তুতিঃ কার্বন ডাই-অক্সাইড মাধ্যমে বেনজাইল ক্লোরাইডকে লেড নাইট্রেট বা কপার নাইট্রেট দ্রবণ দিয়ে জারণে বেনজালডিহাইড রসায়নাগারে প্রস্তুত করা হয়।

 $2C_6H_5CH_2Cl + Pb(NO_8)_2 \rightarrow 2C_8H_5CHO + PbCl_2 + 2HNO_8$

বিসার শীতক্ষুর গোলতল ফ্লাস্কে বেনজাইল ক্লোরাইড লেড নাইট্রেটের জলীয় দ্রবণ একত্রে মিশিয়ে কার্বন ভাই-অক্সাইড মাধ্যমে 6-৪ ঘণ্টা ধরে ফোটানো হয়। কার্বন ডাই-অক্সাইড দ্রবণের মধ্যে প্রবাহিত করে নাইট্রোজেনের অক্সাইডগুলিকে দ্র করা হয়। তা না হলে এই অক্সাইডগুলি বেনজালডিহাইডকে জারিত করে বেনজোয়িক আ্যাসিডে পরিণত করবে। উৎপল্ল বেনজালডিহাইড তরল যথন সিলভার নাইট্রেট ও নাইট্রিক আ্যাসিড যোগে সিলভার ক্লোরাইডের অধ্যক্ষেপ পাওয়া যাবে না তথন বিক্রিয়াটি শেষ হয়ে গিয়েছে। উল্ল দ্রবণকে ঠাণ্ডা করে ইথার দিয়ে বেনজালডিহাইডকে নিক্ষাশন করা হয় এবং ইথার দ্রবণে সম্পৃক্ত সোডিয়াম বাইসালফাইট দ্রবণ যোগ করে বেনজালডিহাইডের বাইসালফাইট (কঠিন) যুত্যোগকে পৃথক করে নেওয়া হয় এবং ঐ কঠিন বাইসালফাইট যুত্যোগকে সোডিয়াম কার্বনেট দ্রবণ যোগ করে বেনজালডিহাইডকে মুক্ত করে ইথার দিয়ে নিজাশন করা যায়। পরে ঐ ইথার দ্রবণকে বিশৃদ্ধ করে ইথারকে পাতন করে পৃথক করলে বিশৃদ্ধ বেনজালডিহাইড পাওয়া যায়।

(2) বেনজিলিডিন ক্লোরাইড থেকেঃ লোহ। চূর্ণ অনুধটকের উপস্থিতিতে 100°C-এ বেনজিলিডিন ক্লোরাইডকে জল দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজালিডিহাইড বাণিজ্যিকভাবে প্রস্তুত করা হয়।

$C_0H_5CHCl_2 + H_2^*O \rightarrow C_6H_5CHO + 2HCl$

টপূইনকে ক্লোরনেশানে বেনজিলিভিন ক্লোরাইড প্রস্তুত করা হয়। এতে বেনজিলিভিন ক্লোরাইডের সঙ্গে বেনজাইল ক্লোরাইড ও বেনজো ট্রাইক্লোরাইডও উৎপন্ন হয়, যারা আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজাইল কোহল ও বেনজোয়িক আ্যাসিড উৎপন্ন করে। কিন্তু বোরিক আ্যাসিডের উপস্থিতিতে আর্দ্র বিশ্লেষণে কেবলমার্ট বেনজিলিভিন ক্লোরাইড আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে বেনজালভিহাইড উৎপন্ন করে।

(3) টকুইন থেকে ঃ (i) 40°C-এ ম্যাঙ্গানিজ ডাই-অক্সাইত ও সাল-ফিউরিক অ্যাসিড টলুইনকে জারিত করে বেনজালডিহাইডে পরিণত করে। বেশি তাপনাত্রায় ও গন সালফিউরিক অ্যাসিডের প্রভাবে বেনজোয়িক অ্যাসিড উৎপদ্ম হয়।

 $C_6H_6CH_3 + 2MnO_2 + 2H_2SO_4 \rightarrow C_6H_6 \cdot CHO +$

 $2MnSO_{4} + 3H_{2}O$

(ii) 500°C-এ এবং অনুঘটক ম্যাঙ্গানীজ, জারকোনিয়াম, মলিবডেনাম অক্সাইড মিশ্রণের উপস্থিতিতে নাইট্নোজেন দ্বারা লঘুকৃত বাতাস টলুইনকে জারিত করে কেবলমাত্র বেনজালিডিহাইডে পরিণত করে।

 $C_{e}H_{e}CH_{g} + O_{g} \rightarrow C_{e}H_{g}CHO + H_{g}O$

(iii) টলুইনের কার্বন টেট্রাক্লোরাইড দ্রবণে ক্রোমিল ক্লোরাইড ব্যবহারে একটি জটিল যৌগ $C_eH_bCH_a(CrO_aCl_2)_a$ উৎপদ্ম হয়, যাকে আর্দ্র বিশ্লেষণে কেবলমার বেনজালভিহাইড ভালো পরিমাণে পাওয়া যায়। বেনজিন চক্রে যুক্ত মিথাইল মূলককে ক্রোমিল ক্লোরাইড ব্যবহারে অ্যালভিহাইড মূলকে পরিণত করাকে ইটার্ড বিক্রিয়া (Etard's reaction) বলে।

(iv) অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড মিশ্রিত ক্রোমিয়াম ট্রাই-অব্রাইড দিয়ে টলুইনকে জারিত করলে বেনজালডিহাইড উৎপন্ন হয়, য়া কিনা অ্যাসিটিক আনেহাইড্রাইডের সঙ্গে বিক্রিয়য় বেনজিলিডিন অ্যাসিটেটে পরিণত হয়ে জারণের হাত থেকে রক্ষা পায়। লঘু হাইড্রোক্রোরিক বা সালফিউরিক অ্যাসিডের সাহায়ে বেনজিলিডিন অ্যাসিটেটকে আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজালডিহাইড পাওয়া য়য়।

গ্যাটারম্যান কচ (Gattermann Koch) সংশ্লেষণ ঃ অনার্চ আলুমিনিয়াম কোরাইড (অনুঘটক) ও সামানা কিউপ্রাস কোরাইডের উপস্থিতিতে
বিনজিনের মধ্যে কার্বন মনোক্সাইড ও বিশুষ্ক হাইড্রোক্লোরিক আাসিড গ্যাস মিশ্রণ
প্রবাহিত করলে বেনজালডিহাইড উৎপন্ন হয়। এই বিক্রিয়াকে গ্যাটারম্যান কচ
সংশ্লেষণ বলে। কিউপ্রাস কোরাইড অনুপন্থিত থাকলে উৎপন্ন আলেডিহাইডের
পরিমাণ কম হয়।

বেনজিন চক্তে মিথাইল মূলক থাকলে অ্যালভিহাইড মূলকটি প্যারা অবস্থানে স্থান নের। নাইটোবেনজিন, ফিনল বা ফিনলিক ইথার এই বিক্লিয়া করে না।

(5) গ্যাটারম্যান সংশ্লেষণ ঃ অনার্চ আলুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে হাইড্রোসায়ানিক আাসিড ও বিশ্ব হাইড্রেরেন ক্লারাইড গানে স্প্রের সঙ্গে বেনজিনের বিক্রিয়ায় যে জটিল দৌগ উৎপদ্ধ হয় তাকে আরু বিক্রেয়

$$HCN + HCI \xrightarrow{AlCl_8} HN : C$$
 CI

हिमिरिना क्वमाहिन क्वावारिक

 $C_6H_6 + HN : CHCl \xrightarrow{AlCl_8} HCl + C_6H_5 \cdot CH:NH \xrightarrow{H_2O}$ ष्मात्राहेन ष्मामिन CaHaCHO+NHa

গ্যাটারম্যান সংশ্লেষণ পদ্ধতি ফিনল ও ফিনলিক ইথারের ক্ষেত্রে প্রযোজ্য হলেও নাইট্রোবেনজিনের ক্ষেত্রে নয়।

(6) রোজেনমুগু বিজারণ (Rosenmund reduction) ঃ প্যালাডিয়াম অনুঘটকের উপস্থিতিতে বেনজাইল কোরাইডের জাইলিন দ্রবণের মধ্যে হাইড্রোজেন গ্যাস পরিচালিত করলে বেনজাইল ক্লোরাইভ বিজারিত হয়ে বেনজালভিহাইড ও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড গ্যাস নির্গত হয়। উৎপন্ন পদার্থকে আম্লিক ও বাষ্প পাতনে বেনজালভিহাইড পাওয়া যায়। উৎপল্ল বেনজালভিহাইডকে পুনরায় বিজারণের হাত থেকে রক্ষার জন্য অনুঘটক প্যালাডিয়ামের সঙ্গে কুইনোলিন, সালফার বা বেরিরাম সালফেট অল্প পরিমাণে ব্যবহার করা হয়।

(7) সোমেলেটের বিক্রিয়া (Sonmelet's reaction) ঃ বেনজাইল ক্লোরাইড ও হেক্সামেথিলিন টেট্রা অ্যামিনের ইথানল দ্রবণ একত্তে রিক্লাক্স করে, প্রাপ্ত দ্ববদকে আন্নিক ও বাষ্প পাতনে বেনজালভিহাইত পাওয়া <mark>বার। একে সোমেলেটের</mark>

$C_eH_sCH_gCl + (CH_g)_eN_4 \rightarrow C_eH_sCHO$

(৪) ফিফেনের পদ্ধতি (Stephen's method): স্ট্যানাস ক্লোরাইড ও ইথার মিগ্রিত হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড দিয়ে ফিনাইল সায়ানাইডকে বিজারণে প্রাপ্ত পদার্থকে আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজালভিহাইড পাওয়া যায়।

$$C_6H_5CN \xrightarrow{HCI/SnCI_2} C_6H_5CH:NH\cdot HCI \xrightarrow{H_2O} C_6H_5CHO+$$
ভারাইল ইমিনো হাইডোরোরাইড NH_4CI

(9) গ্রিগনার্ড বিকারক থেকেঃ ফিনাইল ম্যাগনেশিয়াম গ্রোমাইডের সঙ্গে ইথাইল ফরমেটের বিভিন্নার বেনজালডিহাইড প্রস্তুত করা ধার।

 $C_6H_5MgBr + HCO_2C_2H_5 \rightarrow C_6H_5CHO + (C_2H_5O)MgBr$

ভোত ধর্ম ঃ বেনজালডিহাইড নাইট্রোবেনজিনের ন্যায় গদ্ধযুক্ত এবং বর্ণহীন তরল। স্ফুটনারুক 179°C। জলে স্বস্প দ্রাব্য। কিন্তু কোহল এবং ইথারে দ্রাব্য। বেনজালডিহাইড বাষ্প দ্বারা পাতিত হয়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ বেনজালডিহাইডে একটি আালডিহাইড মূলক বেনজিন চক্রের কার্বনের (থেটি আালডিহাইডের পরিপ্রেক্ষিতে এ অবস্থানে আছে বলে এ-কার্বন বলে) সঙ্গে সরাসরি যুক্ত। ঐ এ-কার্বনে কোন হাইড্রোজেন পরমাণু না থাকায় বেনজালডিহাইড আালডন সংঘনন (Condensation) বিভিন্না করে না।

আলেভিহাইড মূলকটি ইলেকটন আকর্ষী বলে বেনজিন চক্তের অর্থোও প্যার।
অবস্থানের ইলেকটনের ঘনত্ব কমে যার। ফলে বেনজালভিহাইড ইলেকট্রোফিলিক
আরোম্যাটিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ায় কম সক্রিয় এবং এইরকম বিক্রিয়া যদি ঘটে তবে
আগতে মূলকটি অবশাই মেটা অবস্থানে আসবে। কারণ মেটা অবস্থানে ইলেকট্রনের
আগত মূলকটি অবশাই মেটা অবস্থানের থেকে বেশি। নিচে বেনজালভিহাইডের সংক্র্যানন
ঘনত্ব অর্থো বা প্যারা অবস্থানের থেকে বেশি। নিচে বেনজালভিহাইডের সংক্র্যানন
গঠনগুলি দেওয়া হলো।

এই সংস্পন্দন গঠনের জন্য বেনজালভিহাইভের সন্ধিয়তা আালিফাটিক আলভি-হাইডের থেকে অনেক কম হয়।

বেনজালডিহাইডের অনেক বিক্রিয়া অ্যালিফ্যাটিক অ্যালডিহাইডের অনুর্প হলেও অনেক বিক্রিয়া আবার ভিন্ন ধরনের হয়।

ত্যালিডহাইডের অনুরূপ বিক্রিয়াসমূহ ঃ
(1) জারণঃ বাতাসের অক্সিজেনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বেনজালভিহাইড পারবেনজোয়িক
আাসিডে (I) জারিত হয়, যা অতিরিত্ত বেনজালভিহাইডের সঙ্গে বিক্রিয়য়
বেনজোয়িক আর্যাসিডে পরিণত হয়। বেনজালভিহাইডে সামানা হাইড্রোজুইনোন
বেনজায়িক বায়ু দিয়ে জারণ বদ্ধ করা যায়।

আমোনিয়াকৃত সিলভার নাইট্রেট দ্রবণকে বেনজালভিহাইড বিজারিত করে ধাতব বুপোয় পরিণত করে এবং নিজে বেনজোয়িক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

স্মালিক্যাটিক স্থাালভিহাইডের মত বেনজালভিহাইড শিফ বিকারকের মাজেন্টা রং পুনপ্রাপ্তি ঘটায়। কিন্তু ফেলিং দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করতে পারে না।

(2) বিজারণঃ সোডিয়াম পারদ সংকর দিয়ে বিজারণে বেনজালভিহাইড বেনজাইল কোহলে পরিণত হয়।

$$C_6H_5CHO + 2H \xrightarrow{Na/Hg} C_6H_5CH_2OH$$

(3) ফসফরাস পেন্টাক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বেনজালডিহাইড বেনজিলিডিন ক্লোরাইডে পরিণত হয়।

$$C_6H_5CHO + PCl_5 \rightarrow C_6H_5CHCl_2 + POCl_8$$

(4) সোডিয়াম বাই সালফাইট এবং হাইড্রোসায়ানিক আাসিডের সঙ্গে বিক্তিয়ায় বেনজালভিহাইড যথাক্তমে সোডিয়াম বাইসালফাইট যুতযোগ এবং সায়ানোহাইড্রিন ব যুতবোগ) উৎপদ্ম করে।

$$C_6H_5CHO + NaHSO_8 \rightarrow C_6H_5CH(OH)SO_8Na$$
 $C_6H_5CHO + HCN \rightarrow C_6H_5CH(OH)CN$

(5) হাইড্রন্সিল্যামিন, ফিনাইল হাইড্রান্তিন, সেমিকার্বান্ডাইডের সঙ্গে বেন-জালডিহাইডের বিক্রিয়ার যথাক্রমে অক্সিম (I), হাইড্রান্ডোন (II) ও সেমিকার্বাজ্ঞোন (III) উৎপন্ন করে এবং প্রতিক্ষেত্রেই জল বিষক্ত হয়।

$$C_{6}H_{a}CHO + H_{2}NOH \rightarrow C_{6}H_{5}CH = NOH + H_{2}O$$

$$C_{6}H_{5}CHO + H_{2}N \cdot NHC_{6}H_{5} \rightarrow C_{6}H_{5}CH = N \cdot NOC_{6}H_{5} + H_{2}O$$

$$C_{6}H_{6}CHO + H_{2}N \cdot NHCONH$$
(II)

 $C_6H_6CHO + H_2N \cdot NHCONH_2 \rightarrow C_6H_6CH = N \cdot NHCONH_2 + O$ (III)

আ্যালিক্যাটিক আলেডিহাইডের থেকে বেনজালডিহাইডের (বা অশ্যাশ্য অ্যালডিহাইডের) ভিন্ন ধরনের বিক্রিশ্নাসমূহ বা পার্থক্যঃ (1) বেনজালডিহাইড ফেলিং দ্রবণকে বিজ্ঞারিত করতে পারে না। (2) এটি বহুগুণন বিক্রিয়া করে না। কস্টিক ক্ষার দ্রবণের সঙ্গে বেনজালডিহাইডের বিক্রিয়ার রজন উৎপন্ন হয় না, কিন্তু ক্যানিজারো বিক্রিয়া করে।

্বে সমন্ত আলেভিহাইডে ২ হাইড্রোজেন নেই, সেই সমস্ত আলেভিহাইড কস্টিক ক্ষারের ইথানল দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় এক অণু আালডিহাইড জারিত হয়ে আাসিডে এবং অপর এক অণু বিজ্ঞারিত হয়ে কোহলে পরিণত হয়। এই বিভিয়াটিকে ক্যানিজারে। বিক্রিয়া বলে । যেহেতু সমন্ত অ্যারোমাটিক অ্যালডিহাইডে ८ হাইড্রোজেন নেই, অতএব সমন্ত আরোম্যাটিক অ্যালডিহাইড ক্যানিজারে। বিক্রিয়া দেখায়। বেনজালডিহাইড ক্যানিজারো বিক্রিয়ার বেনজোঁরক অ্যাসিড ও বেনজাইল কোহলে পরিণত হয়।

 $2 C_0 H_5 CHO + KOH \rightarrow C_0 H_5 COOK + C_0 H_5 CH_2 OH$

ফরম্যালভিহাইডে 🕹 হাইড্রোজেন না থাকায় এটিও ক্যানিজারে। বিক্রিয়া দেখায়। দুটি ভিন্ন ধরনের আলভিহাইডের মধ্যে ক্যানিজারো বিক্রিয়া হলে তাকে আড়াআড়ি (Crossed) ক্যানিজারো বিক্লিয়া বলে। যেমন

 $C_6H_5CHO + HCHO + KOH \rightarrow C_6H_5CH_2OH + HCO_2K$ ক্রিয়াবিধিঃ

(3) বেনজালডিহাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়ার বিক্রিয়ায় হাইড্রোবেনজামাইড

(4) প্রাথমিক অ্যামিনের সঙ্গে বেনজালডিহাইডের বিক্রিয়ায় জলের অণু বিষুক্ত হয়ে শিফ ক্ষারক (Schiffs base) উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_6 \cdot CHO + H_2N \cdot R \rightarrow C_6H_6CH = NR + H_2O$

(5) হ্যালোজেন কেরিয়ারের অনুপস্থিতিতে ক্লোরিনের সঙ্গে বেনজালভিহাইডের বিকিয়ায় বেনজোমিল কোরাইড ও হাইজ্রোকোরিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_5CHO+Cl_2 \rightarrow C_6H_5COCl+HCl$

বেনজালডিহাইডের সংঘনন বিক্রিয়াঃ (6) ক্লেজেন বিক্রিয়া (Claisen reaction)ঃ লঘু ক্ষার দ্রবেশের উপস্থিতিতে বেনজালভিহাইডের সঙ্গে ১-হাইড্রোজেন বিশিষ্ট অ্যালিফ্যাটিক অ্যালডিহাইড বা কিটোনের বিক্রিয়ার রেমনপৃত্ত আলিভিহাইড বা কিটোন উৎপন্ন হয়। যেমন আ্রাসিট্যালিভিহাইডের সঙ্গে সিনামাালভিহাইড উৎপন্ন হয়।

$$C_6H_5CHO + CH_8CHO \xrightarrow{NaOH/H_2O} C_6H_5 \cdot CH = CHCHO + H_9O$$
 $C_6H_5CHO + CH_8COCH_3 \xrightarrow{NaOH/H_2O} C_6H_5 \cdot CH = CHCHO + H_9O$

C₆H₅CH = CHCOCH₃ + H₂O

বেনজিলিডিন আসিটোন $C_6H_5CH = CHCOCH_3 + OHCC_6H_5$

 $C_8H_5CH = CHCOCH = CHC_8H_5 + H_3O$

ডাইবেনজিলিভিন আসিটোন (7) পার্কিন বিক্রিয়াঃ দুটি ১ হাইড্রোজেন বিশিষ্ট অ্যালিফ্যাটিক আ্যাসিডের অ্যানহাইড্রাইডের এবং ঐ অ্যাসিডের সোডিয়াম লবণের (অনার্চ) মিশ্রণের সঙ্গে বেনজালভিহাইডের (বা যে কোন আরোম্যাটিক অ্যালভিহাইড) সংঘনন বিক্রিয়ায় eta আরোইল অ্যাক্রাইলিক অ্যাসিড উৎপত্ন হয়। এই বিক্রিয়াকে পার্কিন বিক্লিয়া বলে। বেনজালডিহাইড, আাসিটিক আনহাইভ্রাইড এবং সোডিয়াম আর্গিটেটের বিভিয়ার সিনামিক অ্যাসিড উৎপ্র হয়।

 $CH_sCO_sNa \rightleftharpoons CH_sCO_s^- + Na^+$ $CH_8CO \cdot O \cdot OC \cdot CH_8 + CH_8CO_3 - \rightleftharpoons \ddot{C}H_3 \cdot CO \cdot O \cdot OC \cdot CH_3$

 $C_6H_5 \cdot C - C \cdot CO \cdot O \cdot OC \cdot CH_8 \xrightarrow{-H_2O} C_6H_5 \cdot C = C \cdot CO \cdot O \cdot OC \cdot CH_8 \rightleftharpoons$ HH

C ₈H₅·CH = CH·ČOOH + CH₈COOH

(৪) **নভেক্যাগেল বিক্রিয়া** (Knoevenagel reaction)ঃ পিরি-ভিনের উপস্থিতিতে মালোনিক অ্যাসিডের ইথানল দ্রবণের সঙ্গে বেনজালভিহাইডের বিক্রিয়ায় সিনামিক অ্যাসিড উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_5CHO + H_3C(CO_3H)_3 \rightarrow C_6H_5CH:CHCO_3H + CO_2 + H_3O_3$$

(9) বেনজোরিন সংঘনন (Benzoin condensation)ঃ ইথানল মিগ্রিত পটাশিয়ান সায়ানাইডের জলীয় ব্রবণের সঙ্গে বেনজালভিহাইডের বিক্রিয়য় বেনজোয়িন উৎপন্ন হয়।

$$2C_6H_5CHO \xrightarrow{KCN} C_6H_5CH(OH)COC_6H_5$$

(10) ট্রাইফিনাইল মিথেন যৌগ প্রস্তুতি ঃ খন সালফিউরিক অ্যাসিড বা অনার্র জিব্দ কোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজালভিহাইডের সঙ্গে আরোমাটিক তৃতীয়ক অ্যামিনের বিজিয়ায় ট্রাইফিনাইল মিথেন যৌগ উৎপন্ন হয়। HCl-এর উপস্থিতিতে যাকে লেড ডাই-অক্সাইড দিয়ে জারণে কার্বিনল উৎপন্ন হয়। যা জল বিশ্বুত্ত করে ম্যালাকাইট গ্রীন (Malachite green) নামে রঞ্জক বয়ু উৎপন্ন হয়।

$$C_{6}H_{5} CHO + 2$$

NICH₃1₂
 $C_{6}H_{5} . CH$

NICH₃1₂

NICH₃1₂
 $C_{6}H_{5} . CH$

NICH₃1₂
 $C_{6}H_{5} . CH$

NICH₃1₂

NICH₃1₂

NICH₃1₂

NICH₃1₂
 $C_{6}H_{5} . CH$

(11) প্রতিস্থাপন বিক্রিয়াঃ রোমিন, নাইট্রিক আসিচ বেনজালতি-হাইডের বেনজিন চকে কেবলমাত প্রতিস্থাপনই করে না, উপরস্থ আলোডিহাইড মূলককে জারিত করে করিজিল মূলকে পরিণত করে। আলোডিহাইড মূলক মেটা নির্দেশক বলে আগত মূলকটি মেটা অবস্থানে স্থান নের।

শেটাব্রোমো বেনজোন্নিক স্মানিড

মেটানাইট্রো বেনজোরিক জ্যাসিড

সনাজ্ঞকরণঃ (i) তেতো বাদামের মত গন্ধবিশিষ্ট যোগ এবং শিফের বিকারকের মেজেন্টা রং আন্তে আন্তে পুনঃপ্রাপ্তি ঘটার। (ii) সোভিয়াম বাইসাল-ফাইটের সঙ্গে বিক্রিয়ার সাদা অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়। (iii) ফিনাইল হাইজ্রাজিনের আ্যাসিটিক অ্যাসিড দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় হলুদ বর্ণের অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়। (iv) ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড বা অনাদ্র জিল্ফ ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজালডিহাইডকে ডাইমিথাইল অ্যানিলিনের সঙ্গে উত্তপ্ত করার পর লেড ডাই-অক্সাইড ও হাইড্যেক্লোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ম্যালাকাইট গ্রীন নামে রঞ্জন বন্ত উৎপক্ষ হয়।

ব্যবহার ঃ বেনজোমল কোরাইড, সিনামিক অ্যাসিড এবং ম্যালাকাইট গ্রীন প্রস্তুতিতে এবং সুগন্ধি করার জন্য বেনজালডিহাইড ব্যবহৃত হয়।

অ্যাসিট্যালডিহাইড ও বেনজালডিহাইডের মধ্যে তুলন।

1. ভৌত ধর্ম	বেনজালডিহাইড তেতো বাদামের মত গঙ্ক-	অ্যানিট্যালডিহাইড বিশিষ্ট গন্ধবিশিষ্ট বর্ণহীন			
জারণ ও বিজ্ঞারণ উল্লেখ্য বিকারক PCI PCI PCI PCI PCI PCI	বিশিষ্ট বর্ণহীন তরল, জলে মুল্প দ্রাব্য এবং জলের থেকে ভারী। জারণে বেনজোয়ির আ্যাসিড ও বিজারণে বেনজাইল কোহল পাওয়া বায়। শৈফ বিকারকের রং পুনঃ- প্রাপ্তি ঘটায়। বেনজিলিডিন কোরাইড উংপল্ল হয়। বিজারিত করে সিলভার মিরর উংপল্ল করে। সায়ানো হাইড্রিন, আ্রিম, ফোটল হাইড্রাজোন, সোডিয়াম বাই সালফাইট (মৃত্যোগ) উংপল্ল করে। বিজারিত করতে পারে না। ক্যানিজারো বিকিয়া দেখায়।	উদ্বায়ী তরল, জলে মোটা- মুটি দ্রাব্য এবং জলের থেকে হাল্কা। জারণে অ্যাসিটিক অ্যাসিড ও বিজ্ঞারণে ইত্থানল পাওয়া বায়। শিফ বিকারকের বং পুনঃ-			
5. আমোনিয়াকৃত AgNO ₈ দ্ৰবন 6. HCN, NH ₂ OH, C ₆ H ₅ ·NH·NH ₂ , NaHSO ₈		প্রাপ্তি ঘটার। ইথিলিডিন কোরাইড উৎপন্ন হয়। বিজ্ঞারিত করে 'সিলভার মিরর' উৎপন্ন করে। সাম্লানো হাইড্রিন, অক্সিম, ফিনাইল হাইড্রোজেন,			
7. ফেলিং দূবণ 8. ক্ষার দূবণ		সোডিয়াম বাই সালফাইট (যুত্যোগ) উৎপন্ন করে। বিজারিত করতে পারে। আালডল সংঘনন ও রজন উৎপাদন করে।			

	বেনজালডিহাইড	অ্যাসিট্যালডিহাইড		
9. NH ₃	হাইড্রোবেনজামাইড উৎপন্ন হয়।	আাসিট্যালডিহাইড আমে।- নিরা যুতযোগ উৎপন্ন হর।		
10. বহুগুণন 11. ক্লোরিন	হয় না। বেনজোয়িল কোরাইড উৎপন্ন হয়।	হয়। ক্লোরাল উৎপন্ন হয়।		
12. পার্কিন বিক্রিয়া [CH ₈ COONa,	<u> </u>	দেখায় না।		
(CH ₈ COOKs, (CH ₉ CO) ₂ O) 13. ক্লেজেন বিক্রিয়া [CH ₈ ·CHO/	দেখার।	(प्रथात ना ।		
NaOH]	বেনজোয়িন সংঘনন বিক্লিয়া দেখায় ।	কোন বিক্লিয়া হয় না।		

সিনাম্যালডিহাইড, C, H, CH: CH-CHO: দার্চিন ডেলের অন্যতম প্রধান উপাদান হলো সিনাম্যালডিহাইড। এছাড়া জন্যান্য অনেক উবায়ী তেলে (নির্বাসে) (Essential oil) পাওয়া যায়। দারুচিনি ভেলে গাঢ় সোডিয়াম বাইসালফাইট দূবণ যোগ করে সিনাম্যালভিহাইডকে যুত্যোগ করে পৃথক করে পরে অ্যাসিড মিশিয়ে সিনাম্যালভিহাইকে বার করে নেওর। হয়।

ক্ষার দূবণের উপস্থিতিতে বেনজালডিহাইডের সঙ্গে অ্যাসিট্যালডিহাইডের বিক্রিয়ায় (ক্রেজেন বিক্রিয়া) সিনাম্যালডিহাইডকে প্রস্তুত করা যায়।

 $C_6H_5\cdot CHO + CH_9CHO \xrightarrow{NaOH} C_8H_5\cdot CH : CH\cdot CHO + H_9O$

সিনাম্যালডিহাইড মিষ্টি গন্ধযুক্ত হলুদ রঙের তরল। স্ফুটনাব্দ 252°C। জলে খুব কম দ্রাব্য কিন্তু ইথারে খুবই দ্রাব্য। এর মিন্টি গন্ধের জন্য সুগন্ধি দ্বা প্রভৃতিতে ব্যবহৃত হয় ৷ বাতাসে সিনাম্যালডিহাইড জারিত হয়ে সিনামিক আাসিডে পরিণ্ড হয়। মৃদু জারক অ্যামোনিয়াকৃত সিলভার নাইটেট দ্রবণে সিনামালডিহাইড সিনামিক অ্যাসিডে পরিণত হয়, কিন্তু আয়িক পটালিয়াম পারম্যাক্রানেটের নাায় শক্তিশালী জারক দ্রব্যের প্রভাবে বেনজোরিক অ্যাসিডে পরিণত হর।

 $C_6H_6\cdot CH: CH\cdot CHO + O_2 \rightarrow C_6H_6CH: CH\cdot CO_2H$ $C_6H_5\cdot CH: CH\cdot CHO \longrightarrow C_6H_5\cdot CO_9H$

সোডিয়াম বাই সালফাইট ও ব্রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সিনাম্যালডিহাইড ষ্থাক্রমে সোডিয়াম বাইসালফাইট যুত্যোগ এবং ভাইব্রোমে। সিনাম্যালডিহাইড উৎপল্ল হয়।

 $C_6H_8 \cdot CHB_1 \cdot CHO \leftarrow C_6H_5CH : CH \cdot CHO \longrightarrow C_6H_8 \cdot CH : CH(OH)SO_8N_8$

স্থালিস্থালত্যালডিহাইড (অর্থো হাইডুক্সি বেনজালডিহাইড),
HOC, H, CHO: এটি একটি ফিনলিক আলডিহাইড। স্যালিসিন (Salicin)
নামে একপ্রকার গ্রুকোসাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণে স্যালিজেনিন বা অর্থোহাইডুপ্সি
বেনজাইল কোহল পাওয়া যায়। যাকে জারণে স্যালিস্যালত্যালডিহাইড উৎপন্ন হয়।
উইলো গাছের ছালে স্যালিসিন পাওয়া যায়।

প্রস্তি ও ফিনলের ক্ষারীয় দ্রবণের সঙ্গে ক্লোরোফর্মের বিক্রিয়ায় স্যালিস্যাল-স্মালডিহাইড প্রন্তুত করা যায়। (রাইমার টিম্যান বিক্রিয়া)।

 $C_6H_4OH + CHCl_8 \rightarrow C_6H_4(OH)CHCl_2 + HCl$ $C_6H_4(OH)CHCl_2 + 2NaOH \rightarrow C_6H_4(OH)\cdot CHO + 2NaCl + H_9O$

রিঞ্চাক্স শীতকমৃত্ত গোলতল ফ্রান্তে ফিনল (20 গ্রাম) এবং কঙ্গিক সোডার (60 গ্রাম) দ্রবণ নিম্নে উত্তপ্ত করে দ্রবীভূত করা হয়। ঐ দ্রবণকে 60°-70°C-এ ঠাণ্ডা করে ক্লোরোফর্ম (50 গ্রাম) অপ্প অপ্প করে যোগ করে ঝাঁকানো হয়। ক্লোরোফর্ম মেশানো শেষ হয়ে গেলে ঐ নিশ্রণটিকে 2-3 ঘণ্টা খরে রিফ্রাক্স করা বার করে দেওরা হয়। এখন মিশ্রণটি লঘু সালফিউরিক আর্গিড পাতিত করে পুনরায় বাজ্পপাতনে অবিকৃত ফিনল ও স্যালিস্যালঅ্যালভিহাইডকে পাতিত করে পাতিত বস্তুকে ইথার দিরে নিক্সাশন করে ইথারকে পাতনে বার করে দিলে অশোমিত স্যালিস্যালঅ্যালভিহাইড পাওরা যার, যারে সোভিয়াম বাইসালফাইট দিরে

অর্থো ক্লোসাইল বেনজিন সালফোনেটকে ম্যাঙ্গানীজ ডাই-অক্সাইড ও সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করে স্যালিস্যালঅ্যালডিহাইডের শিল্পোৎপাদন করা হয়।

ধর্ম ঃ স্যালিস্যালআ্যালভিহাইড মিখিগদ্ধযুক্ত তেলের মত তরল। 197°C। জল ও ক্ষার দ্রবণে দ্রাব্য এবং দ্রবণের বর্ণ হলুদ হয়। এটির জলীয় দ্রবণে ফেরিক ক্লোরাইড যোগে দ্রবণের বর্ণ বেগুনী হয় ৷ স্যালিস্যালআলভিহাইডের হাইডুক্সিল ও আালডিহাইড মূলক খুব কাছে আছে বলে হাইডুক্সিল মূলকের

হাইড্রোজেন ও আলিডিহাইডের অক্সিজেনের সঙ্গে হাইড্রোজেন বন্ধনী দিয়ে যুক্ত থাকে। ফলে স্যালিস্যালআলিডহাইড অধিক

H উদ্বায়ী (মেটা ও প্যারা যৌগে থাকে) এবং কম সক্রিয় হয়। স্যালিস্যালআলডিহাইডের জারণে স্যালিস্যালিক অ্যাসিডে

এবং বিজারণে অর্থো হাইড্রাক্স বেনজাইল কোহলে পরিণত হয়।

স্যালিস্যালঝ্যালডিহাইডকে ক্ষারীয় হাইড্রোজেন পার অক্সাইড দিয়ে জারণে ক্যাটিচলে (Catechol) পরিণত হয়।

স্যালিস্যালঅ্যালডিহাইডের সঙ্গে অ্যাস্টিক অ্যানহাইড্রাইড ও সোডিয়াম অ্যাদিটেটের বিক্রিয়ায় (পার্কিন বিক্রিয়া) অর্থে। হাইডুক্সি সিনামিক অ্যাদিড উৎপন্ন হয়। যার সিস সমাবয়বটি জলের অণু বিষ্তু করে ল্যাকটোনে পরিণত হয়, ষাকে क्यांत्रिन (Coumarin) वरल ।

রঞ্জন বন্ধু ও কুমারিন প্রস্তুতিতে স্যালিস্যালআ্যালড়িহাইড ব্যবহৃত হয়।

অ্যানিস্থালডিহাইড বা প্যারামিথঝি বেনজালডিহাইডঃ প্রকৃতি থেকে প্রাপ্ত অনেক সুগন্ধি নির্বাসে আানিস্যালডিহাইড পাওয়া যায়। আানিধোলকে ওজোনোলিসিস বা ভাইক্রোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে এটির শিল্পোৎ-পাদন করা হয়।

আ নিথোল

এছাড়া কন্টিক সোডার উপস্থিতিতে প্যারা হাইড্রাক্স বেনজালভিহাইডকে মিথাইল সালফেট দিয়ে মেথিলেশানে আানিস্যালভিহাইড প্রস্তুত করা যায়।

আ্যানিস্যালভিহাইড মিন্টি গদ্ধযুদ্ধ বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাঙ্ক 248°C। এটিকে জারণে অ্যানিসিক আ্যাসিড এবং বিজারণে অ্যানিসাইল কোহল উৎপল্ল হয়।

ভ্যানিলিন বা নেটা মিথক্সি প্যারা হাইডুক্সি বেনজালডিহাইড (Vanillin) ঃ মটর, সীম, ইত্যাদি ভালের থোলার ভ্যানিলিন পাওয়া যায়। লবল ভেলের অন্যতম উপাদান ইউজিনলকে (Eugenol) (I) কচিটক পটাশ দিয়ে উত্তপ্ত করে সমাবয়ব যৌগ আইসোইউজিনলে (II) পরিণত করে, নাইট্রোবেনজিন দিয়ে জারণে ভ্যানিলিন (III) পাওয়া যায়।

গুইয়াকলকে (IV) ক্লোরোফর্ম ও কিন্টক পটাশ দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করে ভ্যানিলিনি প্রস্তুত করা যায়। েরাইমার টিম্যান বিভিন্না ।।

গ্যাটারম্যান বিক্লিয়া দিয়ে গুইয়াকল থেকে ভ্যানিলিন প্রস্তুত করা যায়।
ভ্যানিলিন সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ত 81°C। ফেরিক ক্লোরাইডের
সঙ্গে নীল রঙ উৎপন্ন করে। গিস্টান্ন এবং আইসক্রীমকে সুগন্ধি করতে ভ্যানিলিন
বাবহৃত হয়।

ख्याद्या माहिक किटिंग : जाद्यामाहिक किटिंग किटिंग मृनदक मृहि আারাইল মূলক বা একটি আারাইল এবং একটি আালকাইল মূলক যুক্ত থাকতে পারে।

বা মিথাইল ফিনা ইল অ্যাসিটোফিনোন $\mathbf{C_{o}H_{s}COCH_{s}}$ জ্যালিফাটিক কিটোনের মত জ্যারোম্যাটিক কিটোনদের দ্বিতীয়ক কোহলকে জারিত করে প্রস্তুত করা হয় না। কারণ অ্যারোম্যাটিক দ্বিতীয়ক কোহল পাওয়া বেশ কঠিন।

প্রস্তুতিঃ (1) ক্যালসিয়াম বেনজেয়েট ও ক্যালসিয়াম অ্যাসিটেট মিশ্রণকে অন্তর্ধ্ম পাতনে অ্যাসিটোফিনোন প্রত্তুত করা যায়। কিন্তু পার্ঘবিক্লিয়ার দরুন অ্যাসিটোফিনোনের পরিমাণ কম হর।

 $(C_0H_BCO_9)_9Ca + (CH_BCO_9)_9Ca \rightarrow 2C_0H_BCOCH_8 + 2CaCO_8$

(2) অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে অ্যাসিটাইল কোরাইত বা অ্যানহাইড্রাইডের বিক্রিয়ায় অ্যাসিটোফিনোন প্রভূত করা হয়। [ফিডেল क्राक्र हे विक्रिया ।

 $C_6H_6 + CH_8COCI \xrightarrow{AlCl_8} C_8H_8COCH_8 + HCl$

রিফ্লাক্স শীতক্ষুক্ত গোলতল ফ্লাম্কে বেনজিন (25 cc) সদ্য উধর্বপাতিত অনার্দ্র স্যালুমিনিয়াম কোরাইড (20 গ্রাম) নিয়ে ফ্লান্কটিকে বরফজলে ঠাণ্ডা করা হয়। পরে অ্যাসিটাইল কোরাইড (৪ গ্রাম) অপ্প অপ্প করে যোগ করে ঝাঁকানে। হয়। আাসিটাইল ক্লোরাইড যোগ করা শেষ হয়ে গেলে ক্লান্কটিকে জলগাহে উত্তপ্ত করা হয়, যতক্ষণ না হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড গ্যাস নির্গমন বন্ধ হয়। অবশেষে উৎপন্ন পদার্থকে গুড়ো বরফ জলের মধ্যে ঢেলে দেওয়া হয়। এতে অপরিবর্তিত বেনজিন ও অ্যাসিটোফিনোন জলের উপর ভেসে ওঠে। বিচ্ছেদক ফানেলের সাহাব্যে উপরের ভাসমান বেনজিন ও অ্যাসিটোফিনোন স্তরকে আলাদা করে জল ও লঘু ক্ষার চবণ দিয়ে ধুয়ে আলুমিনিয়াম ক্লোরাইড ও হাইড্রোক্রোরিক আ্যাসিডকে তপসারিত করা হয়। পরে ক্যা**লসিয়াম ক্লোরাইড দি**য়ে জল অপসারণের পর, বেনজিনকে পাতিত করে দূর করা হয় এবং অশোধিত বেনজোফিনোনকে পাতন (196-202°C)করে বিশৃদ্ধ করা হয়।

ধর্ম ঃ অ্যাসিটোফিনোন সুন্দর গন্ধযুত্ত কম গলনা**েক্ট**র কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 20°C। অবে সামানা দ্রাব্য, কিন্তু কোহল ও ইথারে দ্রাব্য।

রাসায়নিক ধর্মঃ (1) বিজারণঃ অ্যাসিটোফিনোনকে সোডিয়াম ও ইথানল দিয়ে বিজারণে মিথাইল ফিনাইল কার্বিনল এবং ক্লিমেন্সন বিজারণে (Zn/Hg; HCl) ইথাইল বেনজিন পাওয়া যায়।

$$C_{6}H_{5}CH_{2}CH_{3} \xleftarrow{Zn/Hg} C_{6}H_{5}COCH_{3} \xrightarrow{Na/C_{2}H_{5}OH} C_{6}H_{5}CH(OH)CH_{5}$$

(2) জারণঃ (i) আগিটোফিনোনকে লবু ও শীতল পার্ন্যাঙ্গানেট দুবণ দিয়ে জারণে প্রথমে ফিনাইল গ্রাইঅকজালিক আগিদড ও পরে বেনজোয়িক আগিনড পরিণত হয়, কিন্তু গাঢ় নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে বেনজোয়িক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$C_{\circ}H_{\circ}CO_{\circ}H \xrightarrow{HNO_{\circ}} C_{\circ}H_{\circ}\cdot CO\cdot CH_{\circ} \xrightarrow{KMnO_{\circ}} C_{\circ}H_{\circ}\cdot COCOOH$$

$$\xrightarrow{[O]} C_{\circ}H_{\circ}CO_{\circ}H$$

(ii) সেলেনিয়াম ডাই-অক্সাইভ দিয়ে জারণে ফিনাইল গ্লাইঅক্জাল পাওরী যায়।

$$C_0H_sCO\cdot CH_s + SeO_2 \rightarrow C_0H_s\cdot COCHO + Se + H_2O$$

(3) বোমিনের সকেঃ অম্প আলুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে

ত°C-এ আর্নিটোফিনোনের ইথার দ্রবণের সঙ্গে রোমিনের বিক্রিয়ায় ফিনাসিল
রোমাইড উৎপদ্দ হয়।

(4) আয়োডোফর্ম বিক্রিয়াঃ আর্গিসটোফনোনের সঙ্গে আর্গেডিন ও ক্ষার দ্ববেশ্ব বিক্রিয়ায় আয়োডোফর্ম উৎপদ্ধ হয়।

 $C_0H_0COCH_3 + 3I_2 + 4NaOH \rightarrow C_0H_0COONa + CHI_0 + 3NaI + 3H_2O$

(5) সংঘনন বিক্রিয়। ঃ (i) বোরন ট্রাইফ্রোরাইডের উপস্থিতিতে আাসিটোফিনোন আাসিটিক আানহাইড্রাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বেনজোয়িল অ্যাসিটোন

$$C_6H_5COCH_8 + (CH_8CO)_2O \xrightarrow{BF_3} C_6H_5CO\cdot CH_2CO\cdot CH_8 + CH_3CO_9H_3$$

(ii) হাইড্রোক্নোরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে S বা অ্যাসিটোফিনোন 1, 3, 5
দ্রীইফিনাইল বের্নাজনে পরিণত হয়।

$$3C_8H_5 \cdot COCH_3 \xrightarrow{HCl} H_5C_6 \bigcirc C_6H_5$$

(iii) আলুমিনিয়াম টার-বিউট-অক্সাইডের উপস্থিতিতে আগিটোফিনোন ডাইপোন (Dypone) উৎপল্ল করে।

ব্যবহার ঃ সুগন্ধি দ্রব্য ফিনাসিন, ব্রোমো যৌগ ইত্যাদি প্রস্তুতিতে অ্যাসিটো-ফিনোন বাবহৃত হয়। আগে ঘুমের ওব্ধ হিসাবে ব্যবহৃত হত।

বেনজোফিনোন বা ডাইফিনাইল কিটোন, C₆H₆COC₆H₆ হ অ্যাসিটোফিনোনের মত বেনজোফিনোনকেও প্রন্তুত করা যায়। যেমন,

- (i) ক্যালগিয়াম বেনজোয়েটকে উত্তপ্ত করে ।
 (C₀H₅CO₃)₂Ca → C₀H₅COC₀H₅ + CaCO₅
- (ii) অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে বেনজোয়িল ক্লোরাইডের বা কার্বনিল ক্লোরাইডের বিভিয়ায় বেনজোফিনোল উৎপন্ন করা যায়।

$$\begin{array}{c} \text{AlCl}_3\\ \text{C}_6\text{H}_6 + \text{C}_6\text{H}_5\text{COCl} & \longrightarrow \\ \text{AlCl}_3 & \text{C}_6\text{H}_5\text{COC}_6\text{H}_5 + \text{HCl} \\ \\ \text{2C}_6\text{H}_6 + \text{COCl}_2 & \longrightarrow \\ \text{C}_6\text{H}_5\text{CO}\cdot\text{C}_6\text{H}_5 + \text{2HCl} \\ \end{array}$$

(iii) অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে কার্বন টেট্রাক্লোরাইডের বিক্রিয়ার প্রাপ্ত বেগিকে আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজোফিনোন পাওয়া বায়।

বার।
$$C_6H_6+CCl_4\xrightarrow{AlCl_8}C_6H_5CCl_2\cdot C_6H_6\xrightarrow{H_2O}C_8H_5COC_6H_5$$

ধর্ম ঃ বেনজোফিনোনের দু ধরনের কেলাস পাওয়া যায়—একটি স্থায়ী এবং গলনাক বি°C এবং অপরটি অস্থায়ী ও গলনাক বি°C। বেনজোফিনোনের ক্রুটনাক বি°C।

রাসায়নিক ধর্মঃ বেনজোফনোনের রাসায়নিক ধর্ম অ্যাসিটোফিনোনের মত। তবে সোডিয়াম বাইসালফাইট যুতধোগ দেয় না।

(1) বিজারণ : (i) জিল্ফ ও ইথানল সেশানো কচিটক পটাশ দিয়ে বিজারণে বেনজোহাইডুল (I) এবং জিঙ্ক ও অ্যাসিটিক অ্যাসিড দিয়ে বি**জারণে** বেনজোপিনাকল (II) পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} C_6H_5CHCHC_6H_5 \xrightarrow{Z_D/AcOH} (C_6H_5)_2CO \xrightarrow{Z_D/KOH} \\ OH OH \\ (II) \end{array} (C_6H_5)_2CO \xrightarrow{Z_D/KOH} (C_6H_8)_2CHOH \\ (II) \end{array}$$

(ii) ক্লিমেনসন্ বিজারণে বেনজোফিনোন ডাই ফিনাইল মিথেনে পরিণত হয়। $(C_6H_5)_2CO \xrightarrow{Z_B/Hg, HCl} (C_6H_5)_2CH_2 + H_3O$

(2) বেনজোফিনোনকে ক্ষারের সঙ্গে উত্তপ্ত করে গলিয়ে ফেললে বেনজিন ও বেনজোয়েট লবণ পাওয়া যায়।

$$(C_6H_5)_9CO + KOH \rightarrow C_6H_6 + C_6H_6CO_3K$$

মিচলার কিটোন: অনার্দ্র জিল্ক ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে কার্বনিল কোরাইডের সঙ্গে ভাইমিথাইল অ্যানিলিনের বিক্রিয়ায় মিচলার কিটোন উৎপত্ন হয়। মিচলার কিটোন বেনজোফিনোনের একটি অতি প্রয়োজনীয় জাতক, বার থেকে র**জ**ন বন্তু প্রভূত করা যায়।

কুইনোন

বেনজিনের দৃটি হাইড্রোজেন প্রমাণু দৃটি জাক্সজেন প্রমাণু দিয়ে প্রতিভাগিত হলে যে ডাই কিটো যোগ পাওয়া যায় তাদের কুইনোন (বেনজো) বলে। অর্থো ও প্যারা এই দুটি বেনজিনের কুইনোন সম্ভব, কিন্তু মেট। বেনজোকুইনোন গঠনগত দিক

পাারা বেনক্লোকুইনোন

ন্যাপথালিন, অ্যানথ্মাসিন, ফিনানথ্মাসিন ইত্যাদি যৌগেরও কুইনোন যৌগ হয়, যাদের যথাক্তমে ন্যাপথাকুইনোন, অ্যানথাকুইনোন এবং ফিনানথাকুইনোন বলে।

অর্থে। বেনজোকুইনোন ঃ অনার্দ্র সোডিয়াম সালফেটের উপান্ধিতিতে কিলভার অক্সাইড় দিয়ে ক্যাটিচলের শৃষ্ক ইথার দ্রবণকে জারিত করে অর্থে। বেনজো-কুইনোন পাওয়া যায়।

অর্থে বেনজোকুইনোনের দু ধরনের কেলাস পাওয়া যায়—একটি সবুজ রঙের সৃংচর আকারের কঠিন। এটি অস্থায়ী। অপরটি স্থায়ী লাল রঙের কেলাসাকার কঠিন। অর্থো বেনজোকুইনোনের কোন গন্ধ নেই এবং এটি বাম্প দিয়ে পাতিত হয় না। আল্লিক আয়োডাইডকে এটি জারিত করে আয়োডিন মূল করে। সালফিউরাস আয়িসড অর্থো বেনজোকুইনোনকে বিজারিত করে ক্যাটিচলে পরিণত করে।

প্যারা বেনজোকুইনোন ঃ এটিকে সাধারণত কুইনোন বলা হয়ে থাকে।
কুইনোনকে জারণে প্যারা বেনজোকুইনোন পাওয়া যায়। জারকদ্রবা হিসেবে ফেরিক
কুইনোনকে জারণে প্যারা বেনজোকুইনোন পাওয়া যায়। জারকদ্রবা হিসেবে ফেরিক
কুইনোনকে জারণে প্যারা বেনজোকুইনোন পাওয়া যায়। জারকদ্রবা হিসেবে ফেরিক
ক্রোরাইড, ম্যাঙ্গানীজ ভাই-অক্সাইড ও সালফিউরিক জ্যানিডিয়াম পেণ্টা অক্সাইডের উপস্থিতিতে সোডিয়াম ক্রোরেট ও লঘু সালফিউরিক
জ্যানিড ব্যবহার করা হয়।

অ্যানিলিন, প্যারা ফেনিলিন ভাই-অ্যামিন বা প্যারা আমাইনো ফিনল ইত্যাদি
্যোগ কে ভাইকোমেট ও সালফিউটিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে কুইনোন পাওয়া যায়।

ধর্ম ঃ প্যার। বেনজোকুইনোন তীর গন্ধবিশিষ্ট হলুদ রঙের স্ফটিকাকার পদার্থ।

গলনাব্দ 116°C। উত্তপ্ত করলে উর্ব্বপাতিত হয়। জলে সামান্য দ্রাব্য এবং বাষ্প পাতন হয়। বাতাসে খুলে রাখলে ধ্সর বর্ণে পরিণত হয়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ বেনজিনের মত কুইনোনে অনুবন্ধ দ্বিবন্ধ নেই। তাই কুইনোনগুলির আরোম্যাটিক ধর্মের চেয়ে অ্যালিফ্যাটিক ধর্ম বেশি লক্ষ্য করা যায়। কুইনোনে কিটোন মূলকের এবং অলিফিনের ধর্ম পরিলক্ষিত হয়।

(1) বিজারণঃ কুইনোন সহজে বিজারিত হয়ে হাইভ্রোকুইনোন বা কুইনলে পরিণত হয় ৷ বিজারক হিসেবে সালফিউরাস অ্যাসিড, হাইড্রোজেন সালফাইড, সোডিয়াম সালফাইড ব্যবহার করা হয়।

$$\begin{array}{c} 0 \\ + H_2SO_3 + H_2O \\ \hline \end{array} + H_2SO_4$$

অ্যাসিড মাধ্যমে কুইনহাইড্রোন (Quinhydrone) নামে অন্তর্বভাঁ যৌগ উৎপদ্র হয়।

(2) জারণঃ ভ্যানাডিয়াম পেন্টা অক্সাইডের উপস্থিতিতে বায়ু দিয়ে জারণে কুইনোন ম্যালেইক অ্যানহাইড্রাইডে পরিণ্ত হয়।

(3) PCI_s-এর সঙ্গে কুইনোনের বিক্রিয়ায় প্যারা ডাইক্রোরে। বেনজিন উৎপদ্ম হয়।

(4) হাইড্রোক্নোরিক আাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় কুইনোন ক্লোরে। হাইড্রোকুইনোন উৎপন্ন করে।

(5) ক্লোরিনের সঙ্গে বিভিয়ায় প্রতিস্থাপিত ধৌগ টেটাক্রোরো কুইনোন উৎপদ্দ হয়।

(6) অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে কুইনোনের বিক্রিয়ার হাইড্রক্সি কুইনস ট্রাইআাসিটেট উৎপন্ন হর।

(7) হাইড্রন্থিল অ্যামিনের সঙ্গে কুইনোনের বিক্রিয়ায় প্রথমে মনে। অক্সিম এবং অতিরিক্ত হাইড্রন্থিল অ্যামিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ভাই অক্সিম উৎপন্ন হয়।

ব্যবহার ঃ কুইনহাইড্রোন, ক্লোরোনিল, হাইড্রাক্স কুইনল প্রস্তৃতিতে কুইনোন ব্যবহার করা হয়। কুইনহাইড্রোন pH মাপতে, ক্লোরোনিল ছয়াকনাশক হিসেবে ব্যবহার করা হয়।

প্রশ্বাবলী

- 1. আরোম্যাটিক কার্বনিল যৌগ কত প্রকার হয় ?
- 2. বেনজালডিহাইডকে রসায়নাগারে কিভাবে প্রস্তুত করা যায় ? C_6H_5 CHO এবং বিশিষ্ট ধর্ম ও ব্যবহার সংক্ষেপে লেখ ?
- 3. নিম্মলিখিত পদার্থগুলি কি শর্তে বেনজালডিহাইডের সঙ্গে বিক্রিয়। করবে এবং বিক্রিয়ায় কি পদার্থ উৎপক্ষ হবে ?
 - (i) KOH (ii) $CHCl_s/KOH$ (iii) HCN (iv) ফিনাইল হাইড্রাজিন (vi) হাইড্রোজেন (vii) $C_6H_5N(CH_2)_2$ (viii) $(CH_3CO)_2O/CH_3CO_2Na$
- 4. বীকা লেখঃ
 - (i) গ্যাটার কচ বিক্রিয়া (ii) ইটার্ড বিক্রিয়া (iii) রোজেনমুঙ বিক্রিয়া (iv) ক্লেজেন বিক্রিয়া (v) পার্কিন বিক্রিয়া (vi) ক্যানিজারে। বিক্রিয়া।
- বেনজালভিহাইভ ও আাি সটাালভিহাইভের মধ্যে তুলনা কর।
- 'বেনজালভিহাইড অ্যালিফ্যাটিক অ্যালভিহাইডের থেকে কম সক্তিয় এবং
 ইলেক্ট্রোফিলিক আরোম্যাটিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া অ্যালভিহাইড মূলক
 মেটা নির্দেশক মূলক' ব্যাথ্যা কর।
- নিয়লিথত যোগদের কিভাবে সংশ্লেষণ করা যায়। (i) সিনামিক
 আাসিড (ii) বেনজোয়ন (iii) সিনামালভিহাইড, (iv) ভাানিলিন
 (v) আাসিটোফিনোন (vi) বেনজোফিনোন (vii) মিচলার কিটোন।
- আ্যাসিটোফিনোন ও বেনজোফিনোনকে কিন্তাবে প্রস্তুত করা যায়?
 নিম্নলিখিত বিক্রিয়কগুলি কি শর্তে আাসিটোফিনোনের সঙ্গে বিক্রিয়া করবে এবং বিক্রিয়ার উৎপদ্ম পদার্থ কি হবে ?
 - (i) Zn/Hg 3 HCl (ii) KMnO, (ii) I₂/NaOH (iv) HCl
- কুইনোন কাদের বলে ? বেনজোকুইনোন কত প্রকার হয় ? বেনজোকুইনোনের
 প্রস্তুতি ও বিশিষ্ট বিক্রিয়াগুলি সংক্ষেপে বল । কুইনছাইজ্রোন কাকে বলে ?

অ্যারোম্যাটিক কার্বক্সিল অ্যাসিড সমুহ Aromatic Carboxylic Acids

এক বা একাধিক কার্বক্সিল মূলক আরোম্যাটিক চক্তে সরাসরি যুক্ত থাকলে, তাদের আারোম্যাটিক কর্বিক্সল অ্যাসিড বলে। কিন্তু আারোম্যাটিক চক্তে পার্শ্বশৃংখলে যুক্ত থাকলে তাদের আরাইল প্রতিস্থাপিত আলিফাটিক আগিসড বলে। অবশ্য এই শ্রেণীর সদস্যকেও অ্যারোম্যাটিক অ্যাসিড বলে।

বেনজোয়িক অ্যাসিড, C, H, COOH: গাম বেনজোয়িন নামে রজনে এবং টলু বালসাম (Tolu balsams) থেকে বেনজোরিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। বোড়ার মৃটে বেনজোয়িক অ্যাসিড হিপ্সনিক অ্যাসিড বা বেনজোইল গ্রাইসিন হিসাবে বর্তমার ।

প্রস্তুতিঃ (1) স্ট্যানিক জ্যানাডেট অনুঘটকের উপস্থিতিতে টলুইনকে বাতাস দিয়ে জারণে বেনজোয়িক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

 $2C_6H_6CH_3 + 3O_2 \rightarrow 2C_6H_5COOH + 2H_9O$

(2) পটাশিয়াম পারম্যাক্ষানেটের জলীয় দ্রবণ দিয়ে টলুইনকে জারিত করে রসামনাগারে বেনজোয়িক অ্যাসিড প্রস্তুত করা হয়।

বিষ্ণান্ত শীতক্ষুর গোলতল ফ্লান্ডেক টলুইন নিয়ে তারজালির উপর উত্তপ্ত করা হয় এবং শীতকে উপর থেকে পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ অপ্প অম্প যোগ করা হয়। পারমাঙ্গোনেটের রঙ চলে গেলে আবার পারম্যাঙ্গানেট দ্রবণ যোগ করা হয় এবং তীব্রভাবে উত্তপ্ত করা হয়। পরে দ্রবণ্টি ঠাণ্ডা করে পরিস্তাবণ করে উৎপন্ন ম্যাঙ্গানীজ ভাই-অক্সাইডকে পৃথক করার পর পরিস্তুতকে ফুটিয়ে আয়তন কমিয়ে ফেলা হয় এবং অতিরিক্ত হাইড্রোকোরিক অ্যাসিড দিরে আগ্লিক করে ফোটালে পারম্যাঙ্গানেটের রঙ চলে যায়। উক্ত দ্বণ্টিকে ঠাণ্ডা করলে বেনজোয়িক আাসিড কেলাসিত হয়ে পড়ে। যাকে গ্রম জল থেকে পুনঃ কেলাসন করে বিশুদ্ধ করা হয়।

(3) বেনজোয়িল কোরাইডকে ক্ষারীয় পটাশিয়াম পারম্যান্সানেট দিয়ে জারণে বেনজোয়িক অ্যাসিড পাওয়া যায়। (আগের পদ্ধতির মত) $2C_{8}H_{8}CH_{2}Cl+Na_{2}CO_{3}+H_{2}O\rightarrow2C_{6}H_{5}CH_{2}OH+2NaCl+CO_{2}$ $3C_6H_5 \cdot CH_3OH + 4KMnO_4 \rightarrow 3C_6H_5COOK + KOH$ $+ 4MnO_3 + 4H_3O_5 \cdot C_6H_5 \cdot COOK + HCl \rightarrow C_6H_5 \cdot CO_9H + KCl.$

(4) টলুইনকে ক্লোরিনেশান করে প্রাপ্ত বেনজোট্রাইকোরাইডকে (I) ক্লারকীর দ্রবণ দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজোয়িক আ্যাসিড পাওয়া যায়। এইভাবে বেনজোয়িক আ্যাসিডের বাণিজ্যিক উৎপাদন করা হয়।

$$C_6H_8CH_3 \xrightarrow{Cl_2} C_6H_8 \cdot CCl_3 \xrightarrow{Ca(OH)_2} (C_6H_8 \cdot CO_2)_2Ca \xrightarrow{H^+} C_6H_8COOH$$

(5) ক্ষার অথবা অ্যাসিড দিয়ে ফিনাইল সায়ানাইডের আর্দ্র বিশ্লেষণে ব্নজোয়িক অ্যাসিড প্রস্তুত করা হয়।

$$C_6H_5CN + 2H_2O + HCl \rightarrow C_8H_5CO_2H + NH_4Cl$$

$$C_6H_5CN + NaOH + H_2O \xrightarrow{-NH_3} C_6H_5COONa \xrightarrow{H^+} C_6H_5CO_2H$$

(6) ন্যাপথ্যালিনকে জারণে প্রাপ্ত থ্যালিক আর্গিসডকে আংশিক ডিকার্ব**স্থি-**লেশানে বেনজোয়িক আ্যাসিড পাওয়া যায়।

ধর্ম ঃ বেনজোরিক অ্যাসিড সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ষ 122°C।
ঠাণ্ডা জলে হপ্প দ্রাব্য, কিন্তু গরমজলে কোহল ইথারে দ্রাব্য। এটি বাদপ দিরে
পাতিত হয় এবং উধ্ব'পাতিতও হয়। অ্যাসিটিক অ্যাসিড থেকে বেনজোয়িক অ্যাসিড

রাসায়নিক ধর্ম ঃ আলিফ্যাটক আসিডের মত বেনজোয়িক অ্যাসিড নিম্মলিখিত বিভিন্নাগুলি দেখার।

বেনজোয়িক অ্যাসিডকে বা সোভিয়ায় বেনজোয়েটকে সোভালাইয় দিয়ে
উত্তপ্ত করলে ডিকার্বায়লেশানের য়ায়া বেনজিন উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_6COOH \xrightarrow{NaOH/CaO} C_6H_6+CO_2$$

2. ক স্টিক সোডার সঙ্গে বিকিয়ায় বেনজোয়িক আাসিড প্রশমিত হয়ে
সোডিয়াম বেনজোয়েট উৎপল্ল করে।

 $C_6H_5COOH + NaOH \rightarrow C_6H_5COONa + H_2O$

বাইকার্বনেটের সঙ্গে বেনজোয়িক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় বেনজোয়েট লবণ ও কার্বন-ভাই-অক্সাইড এবং জল উৎপন্ন করে।

$$C_6H_5$$
·COOH + NaHCO₃ $\rightarrow C_6H_5$ COONa + CO₂ + H_2 O

ফসফরাস পেণ্টাক্লোরাইড বা থায়োনিল ক্লোরাইডের সঙ্গে বেনজোয়িক
আাসিডের বিক্লিয়ায় বেনজোয়িক ক্লোরাইড উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_5COOH + PCl_5 \rightarrow C_6H_5COCl + POCl_8 + HCl$$
 $C_6H_5COOH + SOCl_2 \rightarrow C_6H_5COCl + SO_2 + HCl$

4. অ্যামোনিয়ার সঙ্গে বেনজোয়িক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে বেনজামাইড পাওয়া যায়।

$$C_6H_5COOH + NH_3 \rightarrow C_6H_5COONH_4 \xrightarrow{\overline{GGGG}}$$
 $C_6H_5CONH_2 + H_2O$
दनकामाहेष

হন সালফিউরিক অ্যাসিডের উপদ্থিতিতে বেনজোয়িক অ্যাসিডকে কোহলের
 সঙ্গে উত্তপ্ত করলে এক্টার পাওয়া বায়।

$$C_6H_5COOH + C_2H_6OH \xrightarrow{H_2SO_4} C_6H_5COOC_2H_5 + H_2O$$

हेशाहेल दनस्कारक

6. বেনজোয়িক অ্যাসিড অথবা এস্টারের ইথার দ্রবণকে লিথিয়াম আলুমিনিয়াম হাইড্রাইড দিয়ে উত্তপ্ত করলে বিজারিত হয়ে বেনজাইল কোহলে পরিণত হয়।

$$C_6H_6COOH \xrightarrow{LiAlH_4} C_6H_5CH_5OH$$

বেনজোয়িক আাসিড নাইট্রেশান, সালফোনেশান, ক্রোরিনেশান বিক্রিয়া দেখায়।

শেস বিক্রিয়াগুলি আালিফাটিক আাসিডগুলি দেখায় না। কার্বিক্সল মূলক মেটা নির্দেশক

বলে আগত মূলক বেনজিন চক্রের মেটা অবস্থানে স্থান গ্রহণ করে।

সনান্তকরণঃ (1) বেনজোয়িক আাসিড নীল লিটমাসকে লাল করে এবং বাইকার্বনেট থেকে CO₂ নির্গত করে। (2) বেনজোয়িক আাসিডকে C₂H₅OH/H₂SO₄ আাসিড দিয়ে উত্তপ্ত করলে ইথাইল বেনজোয়েটের সুন্দর গদ্ধ পাওয়া যায়। (3) সোডালাইমের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে বেনজিনের গদ্ধ পাওয়া যায়। (4) বেনজোয়িক আাসিডের সোডিয়াম লবণে ফেরিক ক্লোরাইডের প্রশম জলীয় দ্রবণ যোগ করলে বাফ (Buff) রঙের অধঃক্ষেপ পাওয়া যায়। (5) জলের সঙ্গে বেনজোয়িক আাসিডকে উত্তপ্ত করলে দ্রবীভূত হয়ে যায়, কিন্তু ঠাঙা করলে আবার কেলাসিত হয়ে পড়ে।

ব্যবহার ঃ রঞ্জন বন্ধ ও ওবুধ প্রস্তুতিতে বেনজোয়িক অ্যাসিত বাবহৃত হয়। ফলের রসকে সংরক্ষণে সোডিয়াম বেনজোয়েট বাবহৃত হয়। ব্রত্তিক্যাল (Bronchial) গোলযোগে বীজাণুমুক্ত করতে বেনজোয়িক অ্যাসিডের বাষ্প থুবই কার্যকর।

বেনজোয়িক অ্যাসিডের জাতকসমূহ

বেনজোয়িল ক্লোরাইভ, (C₆H₅COCl) । ফ্সফ্রাস পেন্টাক্লোরাইভ বা পায়োনিল ক্লোরাইভের সঙ্গে বেনজোয়িক আ্লোসভকে পাতিত করলে বেনজোয়িল ক্লোরাইভ পাওয়া বায়।

$$C_6H_5COOH + SOCl_2 \rightarrow C_6H_5COCl + SO_2 + HCl$$

ঠাতা অক্সার ক্লোরিনের সঙ্গে বেনজালভিহাইডের বিক্রিয়ার বেনজোরিল ক্লোরাইডের শিম্পোৎপাদন করা হয়।

$$C_6H_5CHO + Cl_2 \rightarrow C_6H_5COCl + HCl$$

বেনজোরল ক্লোরাইড অপপ্রিকর গন্ধযুত্ত, ধ্যায়মান বর্ণহীন তরল। স্ফুটনার্ল্প 197°C। জঙ্গ এবং লবু ক্ষার দ্রবণের সঙ্গে বিভিন্নার ধারে ধারে বেনজোরল ক্লোরাইড আর্দ্র বিশ্লোষত হয়। অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের মত বেনজোরিল ক্লোরাইডও কোন যোগের সন্ধিয় হাইড্রোজেন পরমাণুকে বেনজোরিল মূলক দিয়ে প্রতিস্থাপিত করতে পারে। একে বেনজোরিলেশান বিভিন্না বলে। বেনজোরিলেশান সাধারণত লঘু ক্ষার দ্রবণে করা হয়। এই পন্ধতিতে বেনজোরিলেশানকে সটেন বাউন্যান (Schotten Baumann reaction) বিভিন্না বলে।

 $N_aOH + C_6H_5COC_1 + HOR \rightarrow C_6H_5COOR + NaCl + H_8O$ $C_6H_5COC_1 + H_9NR + NaOH \rightarrow C_6H_5CONHR + NaCl + H_8O$ বেনজোরিলেশান করে অনেক সময় সঞ্জিয় মূলককে (বেমন আ্যামাইনো, হাইড্রোক্সিল) সংরক্ষণ করা হয়। এছাড়া অজানা জৈব যোগকে সনান্তকরণে বেনজোয়িলেশান করা হয়। কারণ বেনজোয়িল যোগগুলি নির্দিষ্ট গলনাভেকর হয়। অনেক সময় কন্টিক ক্ষার দ্রবণের পরিবর্তে পিরিভিন ব্যবহারে বেনজোরিলেশান করা হয়।

অনার্দ্র অ্যালুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপন্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে বেনজোরল ক্লোরাইডের বিক্রিয়ায় বেনজোফনোন উৎপন্ন হয়। ফ্রিডেল ক্রাফট বিক্রিয়া।

 $C_6H_5COCI+C_6H_6 \xrightarrow{AICI_8} C_6H_5COC_6H_5+HCI$ বেনজোগ্নিলেশানে বেনজোগ্নিল ক্লোরাইড ব্যবহৃত হয়।

হিপ্পুরিক অ্যাসিড (Hippuric acid) ও বেনজোরিল গ্লাইসিনকে হিপ্পুরিক অ্যাসিড বলে, যা ঘোড়ার মৃত্রে পাওয়া যায় । গ্লাইসিনকে (I) বেনজোরিল ক্লোরাইড দিয়ে বেনজোরিলেশানে হিপ্পুরিক অ্যাসিড (II) পাওয়া যায় । $C_8H_8COCI+H_9NCH_9\cdot COOH\rightarrow C_8H_8CONHCH_9\cdot COOH+HCI$

(I) (II)
হিপ্নারিক অ্যাসিড জলে প্রায় অদ্রাব্য, সাদা কঠিন। গলনাৎক 188°C।

আ্যাজল্যাকটোন সংশ্লেষণে ব্যবহৃত হয়।

বৈলজোয়িক আ্যানহাইড়াইড (C₆H₅CO)ুO: সোডিয়ান বেনজোয়েটের সঙ্গে বেনজোয়িল কোরাইডের বিক্লিয়ায় বেনজোয়িক আনহাইড্রাইড

উৎপন্ন হয়। $C_6H_5COONa + ClOC\cdot C_6H_5 \rightarrow (C_6H_5CO)_2O + NaCl$ বেনজোয়িক অ্যানিছকৈ অ্যানিছাইড দিয়ে পাতিত করলে বেনজোয়িক অ্যানহাইড্রাইড পাওয়া যায়।

 $2C_6H_5COOH + (CH_8CO)_9O \rightarrow (C_8H_5CO)_9O + 2CH_8COOH$ বেনজোয়িক আনেহাইড্রাইড কম গলনাঙ্কে কঠিন পদার্থ। গলনাঙ্ক 42°C। এর ধর্ম আ্যাসিটিক আনেহাইড্রাইডের ন্যায়, তবে জল ও ক্ষার দ্রবণের সঙ্গে ধীরে ধীরে বিক্রিয়া করে। বেনজোয়িলেশান বিক্রিয়া ব্যবহৃত হয়।

বেনজামাইড, C₆H₆CONH₈: (1) বেনজোমিল ক্লোরাইডের সঙ্গে স্মামোনিয়ার বিক্রিয়ায় বেনজামাইড উৎপন্ন হয়।

 $C_6H_8COCl + 2NH_8 \rightarrow C_6H_8 \cdot CONH_9 + NH_4Cl$

(2) ইথাইল বেনজোয়েটকে ঘন অ্যামোনিয়া দিয়ে ঝাঁকালে বেনজামাইড ভংপদ্ম হয়।

$$C_6H_5COOC_2H_5 + NH_8 \rightarrow C_6H_5CONH_2 + C_9H_5OH$$

- (3) অ্যামোনিয়ম বেনজোয়েটকে উত্তপ্ত করে বেনজামাইড প্রস্তৃত করা বায় । $C_6H_5\cdot COONH_4 \rightarrow C_6H_5\cdot CONH_2 + H_2O$
- (4) ফিনাইল সায়ানাইডকে আংশিক আর্দ্র বিশ্লেষণে বেনজামাইড প্রস্তুত কর। যায়।

$C_6H_5CN + H_2O \rightarrow C_6H_5CONH_2$

বেনজামাইড সাদা কঠিন। গলনাক 130°C। ঠাণ্ডা জলে অদ্রাব্য, কিস্তু গরম জলে দ্রাব্য। অ্যামাইডের সকল ধর্ম বেনজামাইড দেখায়।

$$C_{6}H_{5}CONH_{9} \xrightarrow{\begin{array}{c} N_{8}OH \\ Br_{2}/N_{8}OH \\ \end{array}} C_{6}H_{5}COONa + NH_{9}$$

$$\xrightarrow{Br_{2}/N_{8}OH \\ } C_{6}H_{5}NH_{2} + N_{8}Br + H_{9}O + N_{8}CO_{8}$$

$$\xrightarrow{P_{2}O_{5}^{**}} C_{6}H_{5}CN + H_{2}O$$

ইথাইল বেনজোয়েট, $C_6H_6CO_2C_2H_6$ ইথাইল কোহল ও বেনজোয়িক অ্যাসিড মিশ্রণকে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড গ্যাস প্রবাহিত করে সম্পূর্ক করার পর জলগাহের উপর দুঘণ্টা ধরে রিফ্রাক্স করলে ইথাইল বেনজোয়েট উংগম হয়।

 $C_6H_5COOH + C_2H_5OH \xrightarrow{HCl} C_6H_5COOC_2H_5 + H_2O$ ইথাইল বেনজোয়েট মিষ্টি গন্ধযুক্ত তরল। স্ফুটনাজ্ফ $213^{\circ}C$ । এস্টারের সকল
ধর্ম এতে দেখতে পাওয়া যায়।

বেনজোনাইট্রাইল বা ফিনাইল সামানাইড, C₆H₆CN হ বেনজামাইডকে ফসফরাস পেণ্টঅক্সাইড দিয়ে উত্তপ্ত করলে ফিনাইল সায়ানাইড পাওয়া যায়।

$$C_6H_5CONH_8 \xrightarrow{P_2O_5} C_6H_5CN + H_2O$$

ফিনাইল সায়ানাইড নাইট্রোবেনজিনের মত গন্ধ বিশিষ্ট বর্ণহীন তরল।
স্ফুটনাক্ষ 191°C। নাইট্রাইলের সকল ধর্ম এতে দেখতে পাওরা যার। ফিনাইল

সায়ানাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণে প্রথমে বেনজামাইড এবং পরে বেনজোয়িক অ্যাসিডে পরিণত হয় এবং বিজারণে বেনজাইল অ্যামিনে পরিণত হয় ।

$$\begin{array}{c} C_6H_5CH_2NH_2 \xleftarrow{\text{[Tainst]}} C_6H_5CN \xrightarrow{\text{H_2O}} C_6H_5CONH_2 \xrightarrow{\text{H_2O}} \\ C_6H_5COOH + NH_8 \end{array}$$

প্রতিস্থাপিত বেনজোরিক অ্যাসিড সমূহ

টলুইক অ্যাসিড, CH_sC_oH₄COOH ্ব অর্থা, মেটা ও প্যারা টলুইক আ্যাসিড হয়।

টসুইভিনকে ভাষাজোটাইজেশান ও স্যাগুমেয়ার বিক্রিয়ায় টলুইনাই**টাইল প্রস্তুত** করা হয়, যাকে আর্দ্র বিশ্লেষণে টলুইক আসিড (তিন প্রকার) প্রস্তুত করা <mark>যায়।</mark>

$$CH_{3}C_{6}H_{4}NH_{2} \xrightarrow{NaNO_{3}/HCl} CH_{8}C_{6}H_{4}N_{2}Cl \xrightarrow{CuCN/KCN} CH_{3}C_{6}H_{4}CN \xrightarrow{H_{2}O} CH_{5}C_{6}H_{4}COOH$$

টলইক অ্যাসিডগুলি কঠিন। যাদের জারণে থ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$CH_3C_6H_4COOH \longrightarrow C_6H_4(COOH)_9$$

অ্যামাইনো বেনজোয়িক আ্যাসিড সমূহ ঃ অর্থা, মেটা, প্যারা তিনটি আামাইনো বেনজোয়িক আাসিড জানা আছে, উপযুক্ত নাইটো বেনজোয়িক আাসিডকে বিজারণে এগুলি পাওয়া যায়।

অর্থে। অ্যামাইনো বেনজোয়িক অ্যাসিডকে অ্যানপ্রানিলিক অ্যাসিড বলে। এটি
খুব প্রয়োজনীয় যৌগ এবং এর মিথাইল এস্টার ষু'ই ফুলের নির্যাসে পাওয়া যায়।

থ্যালিমাইডকে (I) কন্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে আদ্র বিশ্লেষণে প্রাপ্ত আয়মাইডকে (II) সোডিয়াম হাইপোক্লোরাইড দিয়ে হফমান বিক্রিয়ায় প্রাপ্ত অর্থে। আয়ামাইনো বেনজোয়িক আ্যাসিডের সোডিয়াম লবণকে (III) আল্লিক করলে আ্যানপ্রানিলিক (IV) আর্গিক পাওয়া যায়। এইভাবে বাণিজ্যিক উৎপাদন করা হয়।

II III IV

আনপ্রানিলিক আর্গিড সাদা কঠিন পদার্থ। গলনাব্দ 145°। জল, কোহল ইথারে দ্রাবা। এটি আর্গিড ও আ্যামাইনের মত আচরণ করে এবং অ্যালিফ্যাটিক আ্যামাইনো অ্যাসিডের মত কঠিন অবস্থায় অস্তঃস্থ (Inner) লবণ উৎপল্ল করে না। আ্যানথ্যানিলিক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে আ্যানিলিনে পরিণত হয়। এটি অ্যাসিড ও ক্ষার দ্রবণে দ্রাবা।

আনেধ্যানিলিক স্থানিড ইণ্ডিগো বা নীল প্রস্তৃতিতে এবং আনথ্যানিলিক আসিডের মিথাইল এস্টার সুগন্ধি প্রস্তৃতিতে বাবহৃত হয়।

ফিন সিক অ্যা সিড সমূহ ঃ অর্থে।, মেটা ও পারে। হাইড্রন্থি বেনজোরিক আর্মিড পাওরা বার। এদের মধ্যে অর্থে। সমাবরবটিকে স্যালিদাইলিক আ্যাসিড বলে এবং এটি খুবই প্রয়োজনীয় যৌগ।

স্থালিদাইলিক অ্যাসিড ঃ অনেক ফুলের নির্বাসে মিথাইল এস্টার হিসেবে বর্তমান। বেমন কনমতুলে নিথাইল স্যালিসাইলেট পাওয়া যায়। উইলোগাভের ভালের থেকে প্রাপ্ত স্যালিসিন নামে গ্রুকোসাইড থেকে প্রথম স্যালিসাইলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। এছাড়। স্যালিজেনিন (Saligenin) বা স্যালিসাল মাালিভিহাইডের জারণেও স্যালিসাইলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

প্রস্তৃতিঃ (1) ক্ষারীয় দ্রবণের সঙ্গে ফিন্স ও কার্বন টেট্রাক্লোরাইড মিগ্রণকে উত্তপ্ত করে (রাইমার টিয়ান বিক্রিয়ায়) প্রাপ্ত ধৌগকে আ্লিয় করে রসায়নাগারে স্থানিসাইলিক আ্লিসড প্রস্তৃত করা হয়।

(2) সোভিয়াম নাইট্রাইট ও হাইড্রোক্রোরিক আাসিত দিয়ে আনেথ্রানিলিক আাসিডকে ভাষাজোটাইজেশান করার পর জলে ফোটালে স্যালিসাইলিক আাসিড পাওয়া যায়।

(3) কঠিন কৃষ্টিক পটাশের সঙ্গে অর্থো সালফোবেনজোরিক অ্যাসিডকে মিশিরে উত্তাপে গলালে যে বন্ধু পাওয়া যায় তাকে আমিক করলে স্যালিসাইলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

(4) 140°C-এ এবং উচ্চচাপে সোডিয়াম ফিনক্সাইডকে কার্বন ডাই-অক্সাইড দিয়ে উত্তপ্ত করলে সোডিয়াম স্যালিসাইলেট উৎপন্ন হয়। যাকে আন্নিক করলে স্যালিসাইলিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। এই পদ্ধতিকে কোলবে স্মিট (Kolbe Schmitt's method) পদ্ধতি বলে। রসায়নাগারে বা শিস্পোৎপাদনে এই পদ্ধতি ব্যবহৃত হয়।

$$\bigcirc ONa \longrightarrow OH \bigcirc CO_2Na \longrightarrow H^+ \bigcirc CO_2H$$

ধর্ম ঃ স্যালিসাইলিক আাসিড সাদা কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 159°C।
ঠাণ্ডা জলে স্বন্প দ্রাবা, কিন্তু গরম জল ও জৈব দ্রাবকে দ্রাবা। উত্তপ্ত করলে উপর্বপাতিত হয় এবং এটি বাষ্পপাতিতও হয়। আন্তে আন্তে উত্তপ্ত করলে ডিকার্বাক্সলেশান হয়ে ফিনলের গন্ধ পাওয়া যায়।

ফিনল ও আাসিড উভয় মূলকের ধর্মই স্যালিসাইলিক অ্যাসিডে দেখতে পাওয়া যায়। ফেরিক ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় স্যালিসাইলিক অ্যাসিড বেগুনী বর্ণ উৎপদ্ম করে।

অ্যানিটাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ার অ্যানিটাইল স্যালিসাই**লিক অ্যানিড** উৎপন্ন হয়।

$$HOOCC_6H_4OH + CH_3COC! \rightarrow HOOC \cdot C_6H_4OOC \cdot CH_3 + HCI$$

রোমিনের সঙ্গে স্যালিসাইলিক অ্যাসিডের বিক্রিয়ায় 2, 4, 6 ট্রাইরোমোফিনল উৎপন্ন হয় এবং কার্বাক্সন মূলকটি অপসারিত হয়।

$$OH \longrightarrow COOH + 3Br_2 \longrightarrow Br \bigcirc OH \longrightarrow Br + CO_2 + 3HBr$$

ধ্মারমান নাইট্রিক আাসিডের সঙ্গে স্যালিসাইলিক আাসিডের বিক্রিয়ার 2, 4, 6
ট্রাইনাইট্রোফিনল (পিকরিক আাসিড) উৎপন্ন হয়।

সোডিয়াম কার্বনেট স্যালিসাইলিক আাসিডের কার্বক্সিল মূলকের সঙ্গে বিক্রিয়ায় সোডিয়াম স্যালিসাইলেট উৎপল্ল করে, কিন্তু কম্টিক সোডার সঙ্গে বিক্রিয়ায় ডাই-সোডিয়ো স্যালিসাইলেট উৎপল্ল করে।

সালফিউরিক আাসিডের উপস্থিতিতে স্যালিসাইলিক আ্যাসিড কোহলের সঙ্গে বিক্রিয়ায় এন্টার গঠন করে।

মিখাইল ক্লালিদাইলেট

সনাজ করণ ঃ (1) বাইকার্বনেটের সঙ্গে স্যালিসাইলিক আাসিডের বিক্রিয় কার্বন ডাই-অক্সাইডের বুদবুদ বার হয়। (2) সোডালাইমের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে ফিনলের গন্ধ পাওয়া যায়। (3) FeCl₈ দ্রবদের সঙ্গে বিক্রিয়য় বেগুনী বর্ণ উৎপশ্ল করে। (4) মিথানল ও ঘন সালফিউরিক আাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় মিথাইল স্যালিসাইলেটের গন্ধ [কদমফুলের নির্যাসের মত গন্ধ (Oil of wintergreen)) বার হয়।

ব্যবহার: আদিপিরিন, সালেল, কদমফুলের নির্বাস প্রস্তুতিতে এবং বীজানু-নাশক হিসেবে স্যালিসাইলিক আদিত ব্যবহৃত হয়। এছাড়া টিবি রোগের ওর্ধ হিসেবে প্যারা অ্যামাইনো স্যালিসাইলিক অ্যাসিড (P.A.S) বা এর সোডিরাফ লবন খুবই ব্যবহৃত হয়। বাতের রোগে সোডিয়াম স্যালিসাইলেট ব্যবহার করা হয়। এছাড়া রঞ্জন বস্তু প্রস্তৃতিতেও স্যালিসাইলিক অ্যাসিড ব্যবহৃত হয়।

অ্যাসপিরিন বা অ্যাসিটাইল স্থালিসাইলিক অ্যাসিড:
স্যালিসাইলিক আসিডের সঙ্গে অ্যাসিটাইল কোরাইড বা আসিটিক আনহাইড্রাইড
এবং সালফিউরিক আসিডের বিক্রিয়য় অ্যাসপিরিন প্রন্তুত করা হয়।

HOOCC₆H₄OH + CH₃COCl → HOOCC₆H₄O·OC·CH₃ + HCl

আ্যাসপিরিন সাদা কেলাসাকার কঠিন। গলনাব্দ 135°C। জ্বলে সুস্প দ্রাব্য।
মাথা ব্যথা, দাঁতের ষম্রণা, গারে ব্যথা ইত্যাদির উপশ্যে ওব্ধ হিসেবে আ্যাসপিরিন
শ্বই ব্যবহৃত হয়।

স্থালল বা ফিনাইল স্থালিসাইলেটঃ ফসফরাস অক্সিক্রোরাইডের উপস্থিতিতে স্যালিসাইলিক অ্যাসিডের সঙ্গে ফিনলের বিক্রিয়ার স্যালল উৎপল্ল হয়।

HOC, H, COOH + C, H, OH POCIS HOC, H, COOC, H, + H, O

স্যালগ সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গলনাব্দ 43°C। জলে সম্প দ্রাব্য।
শরীরের অভাশুরে বীজানুনাশক হিসেবে সাধারণত ব্যবহৃত হয়।

মিথাইল স্থালিসাইলেট ঃ কদমফুলের নির্বাসের অনাতম উপাদান।
মিথানল ও ধন সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে স্যালিসাইলিক অ্যাসিডকে এস্টাক্তে
পরিণত করলে মিথাইল স্যালিসাইলেট পাওয়া যায়।

H₂SO₄
HOC₆H₄COOH + CH₅OH ——→ HOC₆H₄COOCH₅ + H₂O

শ্বিধাইল স্যালিসাইলেট সূন্দর গন্ধযুক্ত তেলের মত তরল। স্ফুটনাৰুক 224°C।
সুগন্ধি দ্রব্য এবং ওবুধ হিসেবে ব্যবহৃত হয়।

গ্যালিক অ্যাসিড বা 3, 4, 5 ট্রাইহাইডুক্সি বেনজোয়িক

cooh অ্যাসিডঃ মূর অবস্থার চায়ের পাতার এবং অনেক গাছে পাওরা

но он বার । কাঠ বাদামে (Gullouts) ট্যানিন হিসেবে গ্যালিক অ্যাসিড

বর্তমান । গরম ও লঘু অ্যাসিড দিয়ে ট্যানিনকে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে

ইথার দিয়ে গ্যালিক অ্যাসিডকে নিক্ষাশন করা হয় ।

गानिक वार्गिष नाना, मृत्त्व ये किनामाकात किना भनिमाक 235°C

(ভেঙ্কে যায়)। জলে ও জৈব দ্রাবকে দ্রাব্য। গলনাপ্কে উত্তপ্ত করলে গ্যালিক আ্যাসিড ভেঙ্কে গিয়ে পাইরোগ্যাললে পরিণত হয়। পাইরোগ্যাললের মত গ্যালিক আ্যাসিডও শক্তিশালী বিজ্ঞারক পদার্থ এবং ফটোগ্রাফী শিশ্পে ব্যবহৃত হয়। গ্যালিক আ্যাসিডের ক্ষারীয় দ্রবণ অক্সিজেন শোষণ করে। গ্যালিক অ্যাসিডের জলীয় দ্রবণে ফোরক ক্লোরাইড যোগ করলে নীলচে কালো অধঃক্ষেপ পাওয়া যার। যার জন্য এটিকে কালি প্রস্তুতিতে ব্যবহার করা হয়।

পার্যশৃংখলে কার্বজিল মূলক বিশিষ্ট অ্যারোম্যাটিক অ্যাসিড সমূহ

কিনাইল অ্যাসিটিক অ্যাসিড, C_eH_eCH_eCOOH ও বেনজাইল কোরাইডের সঙ্গে পটাশিয়ান সায়ানাইডের কোহলীয় দ্রবণের বিক্রিয়ায় প্রাপ্ত বেনজাইল সায়ানাইডকে আর্দ্র বিশ্লেষণে ফিনাইল অ্যাসিটিক অ্যাসিড পাওরা যায়।

$$C_6H_6CH_2CI \xrightarrow{KCN} C_6H_5CH_2CN \xrightarrow{H_2O} C_6H_6CH_2COOH$$

ফিনাইল আসিটিক অসসিভ বর্ণহীন, কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 77°C। জারণে ফিনাইল আসিটিক অসসিভ থেকে বেনজ্যেরিক অসসিভ পাওয়া যায়। ফিনাইল আসিটিক অসসিভ জলে প্রাব্য এবং এর রাসায়নিক ধর্ম অসসিটিক আসিভের মত। এটি আসিটিক অসসিভের চেয়ে শক্তিশালী অসসিভ এবং টলুইক আসিভের সঙ্গে সমাবয়ব যৌগ। জারণে টলুইক আসিভ থেকে থ্যালিক অসসিভ পাওয়া যায়, কিন্তু ফিনাইল আসিটিক অসসিভ থেকে বেনজ্যেরিক অসসিভ পাওয়া যায়।

ম্যানভেলিক অ্যাসিড বা ফিনাইল হাইডুক্তি অ্যাসিটিক আ্যাসিড, C₆H₅CH(OH)CO₂H ঃ গ্লেকোসাইড অ্যামেগডালিনে পাওরা যার এবং এটিকে নির্মন্ত্রত আর্চ বিশ্লেষণে ম্যানডেলিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা যার । এহাড়া বেনজালডিহাইডের সঙ্গে সোডিয়াম বাইসালফাইটের বিভিন্নার প্রাপ্ত ব্যাসির (I) সঙ্গে গোডিয়াম সায়ানাইডের বিভিন্নার ম্যানডেলোনাইট্রাইল (II) উৎপত্ন হয়। যাকে আর্দ্র বিশ্লেষণে ম্যানডেলিক অ্যাসিড (III) পাওয়া যায়।

$$C_6H_6CHO \xrightarrow{NaHSO_8} C_6H_6CH(OH)SO_8Na \xrightarrow{NaCN} C_6H_6CH(OH)CN \xrightarrow{H_2O} C_6H_6CH(OH)\cdot COOH$$

ম্যানভেলিক আসিড সাদা কেলাসাকার পদার্থ। জলে দ্রার্য। এটি আলোক স্কাক্ত্র পদার্থ। আমেগভালিন থেকে বামঘূর্ণক ম্যানভেলিক আসিড পাওয়া যায়। যার গলনাক 133°C। বা ম্যানভেলিক আসিডের গলনাক 118°C। ম্যানভেলিক আসিডকে জারণে বেনজোয়িক আসিড এবং বিজ্ঞারণে ফিনাইল আসিটিক আসিড পাওয়া যায়।

সিনামিক অ্যাসিড, β ফিনাইল অ্যাক্রণইলিক অ্যাসিড, ·C₀H₄·CH:CHCOOH ঃ সিনামন তেলে এবং বালসাম রজনে সিনামিক অ্যাসিড মুক্ত বা এফ্টার হিসেবে বর্তনান।

বেনজালডিহাইড থেকে পার্কিন বিক্রিয়ায় সিনামিক অ্যাসিড প্রস্তুত করা হয়।

$$C_6H_5CHO + (CH_8CO)_2O \xrightarrow{CH_3CO_2Na} C_6H_5CH:CHCO_2H + CH_8COOH$$

বায়ুণতি চ যুক্ত গোলতল ফ্লান্কে বেনজালভিহাইড, আাসিটিক আনহাইড্রাইড এবং অনার্র সোভিয়াম আগসিটেট একরে নিয়ে ভৈলগাহের উপর ৪-10 ঘণ্টা ধরে 170-180°C-এ রিফ্লাক্স করা হয়। বিক্রিয়ার শেষে ফিশ্রণটিকে ঠাণ্ডা করে জলে ঢালা হয় এবং অবিকৃত বেনজালভিহাইডকে বাষ্পপাতনে দ্র করে মিশ্রণটিকে কম্টিক সোডা দ্রবণ বোগে ফার্রায় করার পরে তৈলাক্ত ও রজনজাতীয় পদার্থকে পৃথক করে দ্রবণটিকে আম্লিক করলে সিনামিক আগসিডের অধ্যক্ষেপ পাওয়া বায়। বাকে গরম জল থেকে পুনর্কেলাসিত করে বিশুদ্ধ করা হয়।

(2) বেনজালকোরাইডের সঙ্গে সোডিরাম অ্যাসিটেটের বিক্রিরার প্রাপ্ত সোডিয়াম সিনামেটকে আন্নিক করে সিনামিক অ্যাসিডের শিশ্পোৎপাদন করা হয়।

$$C_6H_5CHCl_2 + CH_3COONa \rightarrow C_6H_5CH:CHCO_2Na \rightarrow C_6H_5CH:CHCO_2H$$

(3) সমাণবিক পরিমাণ বেনজালভিহাইত ও মালোনিক অ্যাসিত মিশ্রণকে পিরিভিন দিয়ে উত্তপ্ত করলে সিনামিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। এই বিভিয়াটিকে নোভেন্যাগেল (Knoevenagal) বিভিয়া বলে।

$$\begin{array}{c} \text{CO}_2\\ \text{C}_6\text{H}_8\text{CHO} + \text{CH}_2(\text{CO}_9\text{H})_2 & \xrightarrow{\text{H}_2\text{O}} \left[\text{C}_6\text{H}_8\text{CH} : \text{C}(\text{CO}_9\text{H})_2 \right] \xrightarrow{\text{CO}_2}\\ \text{C}_6\text{H}_8\text{CH} : \text{CHCO}_9\text{H} \end{array}$$

(4) সোডিয়াম ইথক্সাইডের উপস্থিতিতে বেনজালডিহাইডের সঙ্গে ইথাইল

অ্যাসিটেটের বিক্রিয়ার প্রাপ্ত ইথাইল সিনামেটকে অ্যাসিড দিরে আর্দ্র বিশ্লেষণে সিনামিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। (ক্রেজেন সংঘনন বিক্রিয়া)

 $C_6H_5CHO + CH_3CO_2C_2H_5 \xrightarrow{C_2H_5ONa} C_6H_5 \cdot CH:CHCO_2C_2H_4 \xrightarrow{H^+} C_6H_5CH:CHCO_2H_5 \xrightarrow{C_2H_5ONa} C_6H_5 \xrightarrow{C_2H_5ONa} C_5H_5 \xrightarrow{C_2H_5O$

ধর্ম ঃ সিনামিক অ্যাসিড বিশিষ্ট গন্ধযুক্ত কেলাসাকার কঠিন। গলনাঞ্চ 133°C। ঠাণ্ডা জলে সম্পূর্ণ দ্রাব্য। সিনামিক অ্যাসিড জ্যামিতিক সমাবয়বতা দেখায়।

দ্বীন্দ সমাবয়বটিকে সিনামিক আসিড বলে এবং সিস সমাবয়বটিকে অ্যালো-সিনামিক অ্যাসিড (Allocinnamic acid) বলে।

সিনামিক অ্যাসিড ১β অসম্পৃত্ত অ্যাসিড ছাড়াও এতে বেনজিন চক্ত আছে।
কলে এটি অসম্পৃত্তার, কার্বজিল মূলক ও বেনজিন চক্তের বিক্রিয়া সমূহ দেখায়।

(1) সোভিয়াম পারদ সংকর দিয়ে বিজ্ঞারণে সিনামিক অ্যাসিড β ফিনাইল প্রোপিয়োনিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

C₆H₈CH:CHCO₂H Na/Hg, H₂O C₆H₈CH₂CH₂COOH

(2) ইথানলের সঙ্গে বিক্রিরার এন্টার উৎপন্ন হয়।

 $C_0H_5CH:CHCO_9H+C_2H_5OH\rightarrow C_0H_5CH:CHCO_9C_9H_6$ + H_0O

(3) সোভালাইমের সঙ্গে উত্তপ্ত করলে স্টাইরিন পাওয়। য়য়।

$$C_0H_8CH:CHCO_9H \xrightarrow{NaOH/CaO} C_0H_6CH:CH_9 + CO_8$$

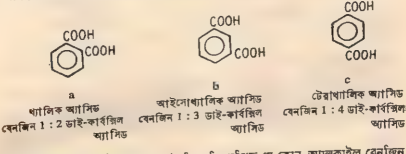
(4) ঠাণ্ডা পটাশিরাম পারম্যাঙ্গানেট দূবণ দিয়ে সিনামিক অ্যাসিডকে জারণে বেনজালভিহাইড পাওয়া যায়। কিন্তু ক্রেমিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে বেনজালভিহাইড ও বেনজোরক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

$$C_6H_8CHO \leftarrow C_6H_8CH:CHCO_2H \xrightarrow{CrO_9} C_6H_8CHO + C_6H_8CO_2H.$$

(5) ঘন নাইট্রিক আাসিডের সঙ্গে সিনামিক আাসিডের বিক্রিয়ার অর্থে। ও পারা নাইট্রে সিনামিক জ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

সুগন্ধি দ্রব্য, ওষুধ ও স্টাইরিন প্রন্তুতিতে সিনামিক অ্যাসিড ব্যবহৃত হয়।

বেনজিন ডাই-কার্বক্সিল অ্যাসিড সমূহ, C, H, (COOH), ঃ তিনটি সমাবয়বী বেনজিন ডাই-কার্বজিল আাসিড হয়, বেমন—



থ্যালিক অ্যাসিডঃ অর্থে। দ্বি-প্রতিস্থাপিত যে কোন আলকাইল বেনজিন যৌগকে জারিত করলে থাালিক অ্যাসিড পাওয়া বার। জারক দ্রব্য হিসেবে নাইট্রিক আাসিড (लघू), পারম্যাঙ্গানেট ব্যবহার করা যায়।

400°C-এ এবং ভ্যানাডিয়াম পেণ্ট সক্সাইড অনুবটকের উপস্থিতিতে ন্যাপথ্যালিন বাস্পকে বায়ু দিয়ে জারিত করে প্রাপ্ত থ্যালিক আনহাইড্রাইডকে (I) কৃষ্টিক সোডা দ্রবণ দিয়ে আর্দ্র বিশ্লেষিত করে আমিক করলে থ্যালিক আাসিড (II) পাওয়া ষায়। এই বিক্রিয়ার কিছুটা ম্যাঙ্গেইক অ্যাসিডও পাওয়া যার।

ধর্ম ঃ থ্যালিক অ্যাসিড সাদা কেলাসাকার পদার্থ। গ্রনাক্ত 231°C। জ্রেল প্রায় অন্তাব্য, কিন্তু গরম জলে মোটামুটি দ্রাব্য। কোহলে দ্রাব্য।

থ্যালিক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে থ্যালিক অ্যানহাইড্রাইডে পরিণত হয়। কারণ দুটি কার্বন্ধিল মূলক অর্থো অবস্থানে আছে।

সোডালাইম বা কন্টিক পটাশ দিয়ে থ্যালিক অ্যাসিডকে উত্তপ্ত করলে ডিকার্বিক্স-লেশানের দ্বারা প্রথমে বেনজোয়িক অ্যাসিড এবং পরে বেনজিনে পরিণত হয়।

$$C_6H_4(COOH)_2 \xrightarrow{N_4OH/C_8O} C_6H_6COOH \xrightarrow{N_8OH/C_8O}$$
 $C_6H_6 + CO_2$

বিক্ষারকীয় অ্যাদিড বলে থ্যালিক অ্যাদিড প্রশম ও অ্যাদিড লবণ দেয়।

খ্যা লিক অ্যানহাইড্রাইড ঃ অর্থা জাইলিন বা ন্যাপথ্যালিনকৈ জারিত করলে থ্যালিক আনহাইড্রাইড উৎপন্ন হয়। বাকে উধ্বাপাতনের সাহায্যে বিশুদ্ধ করা হয়। থ্যালিক আনহাইড্রাইড সাদা কঠিন। গলনাক্ষ 128°। জলের দ্বারা ধারে বারে আর্দ্র বিশ্লোষত হয়, কিন্তু ক্ষার বা আর্দ্রিড দ্রবণ দিয়ে তাড়াতাড়ি আর্দ্র বিশ্লোষত হয়ে থ্যালিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

রজন দ্রবা, প্রান্টিক, প্রান্টিসা ইজার, বেনজোয়িক অ্যাসিড, থ্যালিম।ইড ডাই-ইথাইল থালেট এবং ডাই-নিথাইল থ্যালেট ইত্যাদি প্রস্তুতিতে প্রচুর পরিমাণে থ্যালিক অ্যানহাইড্রাইড বা থ্যালিক অ্যাসিড বাবহৃত হয়।

থ্যা লিমা ইড ঃ থ্যালিক অ্যানহাইড্রাইডের সঙ্গে অ্যামোনিয়া দ্রবন বা অ্যামোনিয়াম ক্লোরাইড বা ইউরিয়া মিশ্রণকে উত্তপ্ত করলে থ্যালিমাইড পাওয়া যায়।

$$\bigcirc_{CO}^{CO}$$
 NH + CO₂ + H₂O $\frac{NH_2CONH_2}{CO}$ \bigcirc_{CO}^{CO} O $\frac{NH_3}{CO}$ \bigcirc_{CO}^{CO} NH + H₂O

থ্যালিমাইড সাদা কেলাসাকার কঠিন। গলনাক্ত 238°C। জলে অদ্রাব্য। থ্যালিমাইড মৃদু আশ্লিক এবং পটাশিয়াম হাইড্রক্সাইডের কোহলীর দ্রবণের সঙ্গে পটাশিয়াে থ্যালিমাইড উৎপদ্ম করে।

প্রাথমিক অ্যামিন ও অ্যামাইনো অ্যাসিড প্রন্তুতিতে পটাশিয়ে৷ প্যালিমাইড গ্যারিয়েল থ্যালিমাইড সংশ্লেষণে ব্যবহৃত হয়।

থ্যালিমাইডকে কম্টিক সোড়া দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে থ্যালিমক আসিডে পরিণত হয়। কিন্তু বেরিয়াম হাইড্রক্সাইড দ্রবণ দিয়ে উত্তপ্ত করলে থ্যালিমিক অ্যাসিডে পরিণত হয়।

খ্যালিমিক স্থাসিড

থ্যালিমাইডের সঙ্গে ক্ষারীয় হাইপোরোমাইডের বিক্রিয়ায় আনিথ্রানিলিক আাসিডে পরিণত হয়। হফম্যান অবন্যন বিক্রিয়া।

আইসোথ্যালিক অ্যাসিডঃ মেটা জাইলিনকে পারম্যাঙ্গানেট দিয়ে জারিত করলে আইসোথ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া ষায়। এটি সাদা কেলাসাকার কঠিন। গলনাব্দ 346°C। আনহাইড্রাইড উৎপন্ন করে না।

টেরাথ্যালিক অ্যাসিড ঃ প্যারা জাইলিন বা প্যারা মিধাইল অ্যাসিটো-ফিনোনকে বথাক্রমে পারম্যাঙ্গানেট ও নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে টেরাথ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

সাদা পাউডারের মত পদার্থ। উত্তপ্ত করলে গলবার আগেই উধর্বপাতিত হয়।

প্লাইকলের সঙ্গে রৈখিক বহুলক (Polymer) উৎপদ্ধ করে, যাকে টেরিলিন বলে। টেরিলিন হলো পলি এস্টার, যা সিহেটিক কাপড় প্রস্তুতিতে প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়।

প্রশাবলী

- রসায়নাগারে বেনজােয়িক আাাসিড কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? বেনজােয়িক
 আাাসিভের বিশিক্ট ধর্ম ও ব্যবহার সংক্রেপে বল ।
- 2. বেনজিন থেকে বেনজোয়িক অ্যাসিড এবং বেনজোয়িক অ্যাসিড থেকে বেনজিন কিভাবে করা বায়? বেনজোয়িক অ্যাসিড থেকে কিভাবে নিয়লিখিত যৌগগুলি সংশ্লেষণ করবে?
 - (i) C₆H₅COCl (ii) C₆H₅CONH₂
 - (iii) $C_{e}H_{s}\cdot COOC_{2}H_{5}$ (iv) $C_{6}H_{s}CN$ (v) হিন্তুরিক অ্যাসিড।
 - 3. টীকা লেখ:--
 - (i) বেনজোয়লেশান (ii) কোলবে স্মিট বিক্রিয়া।
 - 4. কি শর্তে নিম্নলিখিত বিক্রিয়কগুলি স্যালিসাইলিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়।
 করবে এবং বিক্রিয়ায় উৎপল্ল পদার্থ কি হবে ?
 - (i) CH₈COCl (ii) NaOH/CaO (iii) CH₈OH
 - (iv) Br₂ (v) HNO_a (vi) Na₂CO₃
 - 5. সংশ্লেষণ কর:--
 - (i) আাদপিরিন, (ii) দিনামিক আাসিড (iii) আানপ্রানিলিক আাসিড (iv) ফিনাইল আাসিটিক আসিড (v) হিস্পুরিক আাসিড (vi) সাালল (vii) প্যালিক আসিড।
 - 6. বেনজোয়িক আাসিড, ফিনল ও স্যালিসাইলিক আাসিডকে কিভাবে সনাক করা হয়? আলোসিনামিক আাসিড ও সিনামিক আসিডের মধ্যে পার্থকা কি?
 - 7. বেনজিন ডাই-কার্বক্সিলিক আ্যাসিড কত প্রকার হয়? প্রত্যেকটির নাম লেখ। থ্যালিক অ্যাসিড কিভাবে প্রস্তুত করা হয়? থ্যালিক অ্যাসিড থেকে উৎপল্ল বিশিষ্ট জাতকগুলি কিভাবে প্রস্তুত করা হয়?

পলিনিউক্নিয়ার হাইড্রোকার্বন সমূহ Polynuclear Hydrocarbons

একাধিক বেনজিন নিউক্লিয়াস বিশিষ্ট হাইড্রোকার্বনকে পলিনিউক্লিয়ার হাইড্রোকার্বন বলে। পলিনিউক্লিয়ার হাইড্রোকার্বন যৌগদের দুটি শ্রেণীতে ভাগ করা বায়—

(i) পৃথক বেনজিন চক বিশিষ্ট বেমন বাইফিনাইল, ডাইফিনাইল মিথেন এবং
ট্রোইফিনাইল মিথেন। এবং (ii) খন সন্মিবিষ্ট বেনজিন চক্রবিশিষ্ট, মাতে বেনজিন
চক্রগুলি একে অন্যের সঙ্গে অর্থো অবস্থানে এমনভাবে সংযুক্ত থাকে, মাতে উভয় বেনজিন
চক্রের অর্থো কার্বন পরমাণুদ্বর দুটি চক্রে সাধারণভাবে বর্তমান থাকে। এখানে বেনজিন
চক্রের বতন্ত কোন অন্তিত্ব নেই। উদাহরণ ন্যাপথ্যালিন, অ্যানপ্রাসিন ইত্যাদি।

ডাইফিনাইল বা বাইফিনাইল, $C_6H_5C_6H_5$: আলকাতরায় অপ্প পরিমাণে পাওয়া ষায় । (i) ঝামা পাথর ভাঁত উত্তপ্ত লোহার পাইপের মধ্য দিয়ে বেনজিনে বান্প পাঠিয়ে বাইফিনাইলের গিল্পোৎপাদন করা হয় ।

$$2C_6H_6 \rightarrow \bigcirc \longrightarrow + H_9$$

(ii) ব্রোমোবেনজিনের ইথার দ্রবণের সঙ্গে সোডিয়ামের বিক্রিয়ায় (ফিটিগ বিক্রিয়া) বাইফিনাইল উৎপদ্ম হয়।

$$2C_6H_5Br + Na \longrightarrow C_6H_5 \cdot C_6H_5 + 2NaBr$$

(iii) বন্ধ নলে আয়োডোবেনজিনের সঙ্গে কপার চূর্ণকে মিশিয়ে উত্তপ্ত করলে
(উলম্যান বিজিয়া) বাইফিনাইল পাওয়া যায়।

$$2C_6H_5I + Cu \longrightarrow C_6H_5C_6H_5 + 2CuI$$

বাইফিনাইল বর্ণহীন কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ষ 71°C এবং স্ফুটনাক্ষ 225°C। এটি জলে অদ্রাব্য, কিন্তু কোহল ও ইথারে দ্রাব্য। তাপে এটি অত্যন্ত স্থায়ী যৌগ। জারণে বাইফিনাইল থেকে কার্বন ডাই-অক্সাইড, জল ও কিছু বেনজোয়িক আর্গিসড পাওয়া বায়। বাইফিনাইল অর্থোপ্যারা নির্দেশক বলে নাইট্রেশানে 4 নাইট্রো-

ফিনাইল (বেশি) এবং 2 নাইট্রো বাইফিনাইল অপ্প পাওয়া যায়। অধিক নাইট্রেশানে 4, 4', 2, 4' এবং 2, 2' ডাই নাইট্রো যোগ পাওয়া যায়।

ব্যবহার ঃ শিপ্পে তাপ স্থানান্তর করতে বাইফিনাইল ব্যবহৃত হয় । ক্লোরিন প্রতিস্থাপিত বাই ফিনাইল যোগ প্লাস্টিদাইজার হিসেবে ব্যবহৃত হয় ।

ডাইফিনাইল মিথেন, $C_6H_5CH_3C_6H_5$: প্রস্তৃতি : (i) বেনজো-ফিনোনকে হাইড্রোআরোডিক ও লাল ফসফরাস দিয়ে বিজারণে ডাইফিনাইল মিথেন পাওরা যায়।

$$C_6H_5COC_8H_5+4HI-\longrightarrow C_6H_5CH_2C_6H_5+H_2O+2I_3$$

(ii) অনাদ্র আল্মিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে বেনজিনের ফ্রিডেল ক্রাফট বিক্লিয়ায় ডাইফিনাইল মিথেন উৎপল্ল হয়।

$$C_6H_6CH_2Cl + C_6H_6 \xrightarrow{AlCl_3} C_6H_6CH_2C_6H_5 + HCl$$

(iii) বন সালফিউরিক অ্যাসিডের উপস্থিতিতে এক অণু ফরম্যালভিহাইডের সঙ্গে দুই অণু বেনজিনের বিক্রিয়ায় ডাইফিনাইল বেনজিন উৎপন্ন হয়।

$$2C_6H_6 + CH_2O \xrightarrow{H_2SO_4} C_6H_6CH_2C_6H_5 + H_2O$$

ভাইফিনাইল মিথেন সুন্দর গন্ধযুক্ত সাদ। কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ত 26°C। ভাইফিনাইল মিথেনকে জারিত করলে বেনজাফিনোন পাওয়া যায়। এর অন্যান্য বিক্রিয়ার্পুলি বাইফিনাইলের মত। যেমন নাইট্রেশান করলে 4 অবস্থানকে নাইট্রো-মূলক প্রতিস্থাপিত করে। ভাইফিনাইল মিথেনে দুটি ইলেকট্রন আকর্ষী ফিনাইল মূলক মেথিলিন মূলকের হাইড্রোজেন বেশ সক্রিয় এবং রোমিনেশান করলে এই মেথিলিন মূলকের হাইড্রোজেন প্রতিস্থাপিত হয়।

তপ্ত নলের মধ্যে দিয়ে ডাইফিনাইল মিথেনের বাষ্প প্রবাহিত করলে ফুরিন নামে হাইড্রোকার্বন পাওয়া যায়।

সুগদ্ধি পদার্থ হিসেবে সাবান শিম্পে ব্যবহৃত হয়।

ট্রাইফিনাইল মিথেন (C₆H₆)₃CH ও বেনজিনের সঙ্গে বেনজিলিডিন ক্লোরাইড বা ক্লোরোফর্মের ফ্রিডেল ক্লাফট বিক্রিয়ায় ট্রাইফিনাইল মিথেন প্রস্তুত করা হয়।

$$2C_{6}H_{6} + C_{6}H_{5}CHCl_{2} \xrightarrow{AlCl_{3}} (C_{6}H_{5})_{3}CH + 2HCl$$

$$3C_{6}H_{6} + CHCl_{3} \xrightarrow{AlCl_{3}} (C_{6}H_{5})_{3}CH + 3HCl$$

জিক কোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজালডিহাইডের সঙ্গে বেনজিনের বিক্রিয়য় দ্বীইফিনাইল মিথেন প্রস্তুত করা ধার।

$$2C_6H_6 + C_6H_5CHO \longrightarrow (C_6H_5)_3CH + H_9O$$

টাইফিনাইল মিথেন বর্ণহীন কেলাসাকার পদার্থ। গলনাক্ষ 93°C। কোহলে স্থাপ দ্রাব্য, কিন্তু ইথার ও বেনজিনে দ্রাব্য। তিনটি ইলেকট্রন আকর্ষী ফিনাইল মূলক তৃতীয়ক কার্বন (\equiv CH) সঙ্গে যুক্ত থাকার ঐ তৃতীয়ক কার্বনের সঙ্গে যুক্ত হাইড্রোজেনটি অত্যন্ত সক্রিয় হয় এবং ক্লোরিন বা ব্রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় প্রতিস্থাপিত হয়ে টাইফিনাইল মিথাইল হ্যালাইড উৎপন্ন করে।

 $(C_eH_s)_s\cdot CH + X_g \longrightarrow (C_eH_s)_s\cdot CX + HX$ X = Cl, Br আ্যাসিটিক অ্যাসিড মাধামে ক্রোমিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে ট্রাইফিনাইল কাবিনল উপেন্ন হয়।

$$(C_6H_5)_8 \cdot CH \xrightarrow{CrO_8} (C_6H_5)_8 \cdot COH$$

ট্টাইফিনাইল মিথেনের ইথার দ্রবণের সঙ্গে সোডিয়ামের বিক্রিয়ায় ট্টাইফিনাইল মিথাইল সোডিয়ামে পরিণত হয়।

ট্টাইফিনাইল মিথেনের প্রতিস্থাপিত যৌগগুলি ট্টাইফিনাইল মিথেন রঞ্জন বস্তু হিসেবে বাবহৃত হয়।

টেট্রাফিনাইল মিথেন, (C₆H₆)₄C ঃ কার্বন টেট্রাক্লোরাইড ও বেনজিনের বিক্রিয়র টেট্রাফিনাইল মিথেন প্রস্তুত করা যায় না। ট্রাইফিনাইল মিথাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে ফিনাইল ম্যাগনেশিয়াম ব্রোমাইডের বিক্রিয়ায় টেট্রাফিনাইল মিথেন প্রস্তুত করা হয়।

 $(C_6H_5)_8CCl + C_6H_6MgBr \longrightarrow (C_6H_5)_4C + ClMgBr$

টেট্রাফিনাইল মিথেন কেলাসাকার কঠিন ও অত্যপ্ত স্থায়ী বৌগ। গলনাক্ক

282°C ।

স্যাপথ্যালিক, $C_{10}H_{8}$ ও আলকাতরায় একক পদার্থ হিসেবে সবচেয়ে বেশি পরিমাণে পাওয়া যায়। আলকাতরা থেকে প্রাপ্ত মধ্যম ও ভারী তেলকে ঠাণ্ডা করলে ন্যাপথ্যালিন কেলাসিত হয়ে পড়ে। পরে এই অশোধিত ন্যাপথ্যালিনের উপর চাপ প্রয়োগে তেলজাতীয় পদার্থকে দূর করার পর ঐ অশোধিত ন্যাপথ্যালিনকে গালিয়ে বন সালাফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে ধোয়া হয়। এতে ক্ষারকীয় অপদ্রবাগুলি চলে যায়। পরে জল ও কিস্টক সোভার জলীয় দ্রবণ দিয়ে ধুয়ে অয়জাতীর পদার্থকে দূর করা হয়। এই ন্যাপথ্যালিনকে পাতিত করলে বিশ্বন্ধ ন্যাপথ্যালিন পাওয়া যায়।

ন্তাপথ্যালিনের গঠন ঃ (1) মাত্রিক বিশ্লেষণ ও আণ্যবিক গুরুছ নির্ণরে জ্ঞানা যায় যে, ন্যাপথ্যালিনের আণ্যবিক সংকেত $C_{1\,0}H_{_B}$ ।

- বেনজিনের মত ন্যাপধ্যালিনের অ্যারোম্যাটিক ধর্ম লক্ষ্য করা বায়।
- ন্যাপধ্যালিনকে জ্বারিত করলে ধ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া যায়।

(4) আরলেনমেয়ার (1866 খ্রীষ্টাব্দে) ন্যাপথ্যালিনের সুষম গঠন প্রস্তাব করেন এবং গ্র্যাবে (Graebe) (1868) তা প্রমাণ করেন, যে দুটি বেনজিন চক্র অর্থো অবস্থানে ঘন সন্মিবিষ্ট অবস্থার ন্যাপথ্যালিনে আছে। নিম্নলিখিভভাবে তিনি এটি প্রমাণ করেন। ন্যাপথ্যালিনকে জারিত করলে থ্যালিক অ্যাসিড (বেনজিন

অর্থো ডাই-কার্বাস্কল অ্যাসিড) পাওয়া ষায়। অতএব ন্যাপধ্যালিন অণুতে একটি বেনজিন চক্রের অর্থো অবস্থানে দুটি পার্শ্বশৃংখল আছে।

ন্যাপথ্যালিনকে নাইট্রেশানে প্রাপ্ত মনোনাইট্রোন্যাপথ্যালিনকে জারিত করলে অর্থো নাইট্রোথ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া ষায়। এটিতে প্রমাণিত হয় যে ন্যাপথ্যালিনের বেনজিন চক্তে নাইট্রোম্লক আছে। এখন এই নাইট্রোন্যাপথ্যালিনকে বিজ্ঞারিত করলে আামাইনো ন্যাপথ্যালিন পাওয়া ষায়। এক্ষেত্রেও অ্যামাইনো মূলকটি বেনজিন চক্রে যুক্ত থা গবে। এখন এই আমাইনোন্যাপথ্যালিনকে জারিত করলে কেবলমার প্যালিক আসিড পাওয়া যায়। অর্থাৎ এক্ষেত্রে আমাইনো মূলক যুক্ত বেনজিন চক্রটি জারিত হয়ে থ্যালিক আসিড উৎপন্ন হয়। অতএব ন্যাপথ্যালিনে দুটি বেনজিন চক্র পরস্পারের সঙ্গে অর্থাে অবস্থানে ঘনসন্মিবিস্ট অবস্থায় বর্তমান।

ন্যাপথ্যালিনের এই গঠন বিভিন্ন সংশ্লেষণ দারা প্রমাণিত করা যায়।

(a) হাওয়ার্থের সংশ্লেষণ (Hawarth's Synthesis)ঃ অনার্র্র্র্র্রার্নরাম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে বেনজিনের সঙ্গে সাক্সিনিক আনহাইডাইডের (I) বিক্রিরার β বেনজোয়ল প্রোপিয়োনিক আর্নিড (II) উৎপত্র হয়, যাকে ক্লিমেনসন বিজ্ঞারণে (Zn/Hg, HCl) γ ফিনাইল বিউটিরিক অ্যাসিডে (III) পরিণত করা হয়। এখন এই III অ্যাসিডকে ঘন সালফিউরিক বা পলিফসফোরিক আ্যাসিডের (PPA) সাহাযো উত্তপ্ত করলে ব-টেটালোনে (IV) পরিণত হয়। ব-টেটালোনকে ক্লিমেনসন বিজ্ঞারণে টেটাহাইড্রোন্যাপথ্যালিন (V) উৎপত্র হয়। যাকে সেলেনিয়াম বা প্যালাডিয়াম চারকোল দিয়ে উত্তপ্ত করলে ভিহাইড্রোন্যান্সান্ত্র্যানর বারা ন্যাপ্র্যালিনে (VI) পরিণত হয়।

(b) 4 ফিনাইল বিউট-I-ইন যৌগটিকে লোহিত তপ্ত ক্যালসিয়াম অস্কাইডের উপর দিয়ে প্রবাহিত করলে ন্যাপথ্যালিন উৎপক্ষ হয়।

(c) 4 ফিনাইল বিউট-3-ইনোয়িক আাসিডকে উত্তপ্ত করলে (1) ন্যাপথল পাওয়া পাওয়া বায়, যাকে জিজ্ফ চূর্ণের সঙ্গে পাতিত করলে ন্যাপথ্যালিন উৎপল্ল হয়।

তিনটি সংশ্পন্দন গঠনের সক্ষরণ অবস্থাটি হবে ন্যাপথ্যালিনের সংশ্পন্দন গঠন।

এতে দেখা যার যে ন্যাপথ্যালিনের 1, 2 অবস্থানের (এবং এর তুলামানের অবস্থানের) কার্বন পর্মাণুর মধ্যে গড় বিবন্ধের পরিমাণ হলো র অংশ কারণ তিনটি গঠনের মধ্যে দুটি গঠনে 1, 2 অবস্থানে বিবন্ধ আছে। অপর পক্ষে 2, 3 এবং এর অনুরূপ বা তুলামানের অবস্থানে দ্বিবদ্ধের পরিমাণ হবে 🚦। এই কারণে ন্যাপথ্যালিনের আরোম্যাটিক ধর্ম বেনজিনের থেকে কিছুটা কম হয়।

ন্যাপথ্যালিক জাভকের সমাবয়বঙা ও নামকরণঃ ন্যাপথ্যালিনের 1, 4, 5, 6 অবস্থানগুলি সদৃশ বা অনুর্প। এগুলিকে ১ অবস্থান বলে। আবার 2, 3, 6, 7 অবস্থানগুলি সদৃশ এবং এগুলিকে β অবস্থান বলে।

মনোপ্রতিন্থাপিত ন্যাপ্রথালিনের সমাবয়বতার সংখ্যা হবে দুই । বেমন 1 বা ω এবং 2 বা β । বেমন

বিপ্রতিস্থাপিত ন্যাপথ্যালিনের সমাবর্যতার সংখ্যা $C_{10}H_6X_8$ -র ক্ষেত্রে দেশ এবং $C_{10}H_6XY$ -এর ক্ষেত্রে চৌদ্দ ।

ভোত ধর্মঃ ন্যাপথালিন সাদ। চকচকে পাত বা প্লেটের মত কেলাসাকার কঠিন। গলনাক ৪০°C এবং ম্ফুটনাক 218°C। অতাস্ত উদ্বায়ী এবং সহজেই উদ্বিপাতিত হয়। জলে অদ্রাব্য, কিন্তু জৈব দ্রাব্যকে দ্রাব্য। এটির তীব্র ও বৈশিষ্ট্যপূর্ণ গন্ধ আছে।

রাসায়নিক বিক্রিয়াঃ বেনজিনের মত ন্যাপথ্যালিন জারণ, বিজারণ, যুত্যোগ বিক্রিয়া এবং প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ায় অংশ নেয়। রাসায়নিক বিক্রিয়ায় বেনজিনের থেকে ন্যাপথ্যালিন অনেক বেশি সক্রিয়।

(1) জারণ বিক্রিয়াঃ

(2) বিজারণ (যুত্তযোগ গঠন) ঃ

(3) ক্লোরিনের সঙ্গে যুত্তযোগ গঠন:

ওজোনোলিসিস: ন্যাপথ্যালিনের সঙ্গে ওজোনের বিক্রিয়ায় ডাইওজোনাইড উৎপদ্ম হয়। জিল্ফ চূর্ণের উপন্থিতিতে আর্দ্র বিশ্লেষিত হয়ে থ্যালালিডিহাইডে পরিণত হয়।

প্রতিস্থাপন বিক্রিয়াঃ নাইট্রেশান বিক্রিয়াঃ বাভাবিক তাপমাত্রায় ঘন নাইট্রিক আাসিড এবং ঘন সালফিউরিক আাসিড মিশ্রণ ন্যাপথ্যালিনের সঙ্গে বিক্রিয়ার প্রধানত 1 নাইট্রোন্যাপথ্যালিন এবং অপ্প পরিমাণে 2 নাইট্রো ন্যাপথ্যালিন

দেয়। 1 নাইট্রো ন্যাপধ্যালিন হলুদ বর্ণের কঠিন। গলনাঞ্চ 60°C। এটি নাইট্রো বেনজিনের নাায় আচরণ করে, তবে PCI₅ এর সঙ্গে বিক্রিয়ায় 1 ক্লোরো ন্যাপথ্যালিন দেয়। নাইট্রো ন্যাপথ্যালিনকে জারিত করলে নাইট্রোথ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া ধায়।

উচ্চ তাপমান্তায় ন্যাপথ্যালিনকে অনেকক্ষণ ধরে নাইট্রেশানে 1, 5 এবং 1, 8 ডাইনাইট্রো ন্যাপথ্যালিন পাওয়া বায়।

সালফোনেশান ঃ 40°C-এ গাঢ় সালফিউরিক অ্যাসিডের সঙ্গে ন্যাপথ্যালিনের বিভিয়ার প্রধানত ন্যাপথ্যালিন 1 বা ২-সালফোনিক অ্যাসিড উৎপ ন্ন হয়, কিন্তু 160°C-এ প্রধানত ন্যাপথ্যালিন 2 সালফোনিক অ্যাসিড উৎপন্ন হয়।

1 এবং 2 ন্যাপখ্যালিন সালফোনিক আগিচ জলাকর্যী কেলাসাকার কঠিন।
গলনাক্ষ বথাক্রমে 140°C এবং 91°C। রাসায়নিক বিক্রিয়ায় এই যৌগ দুটি বেনজিন
সালফোনিক আগিডের ন্যায় আচরণ করে। ন্যাপথ্যালিন সালফোনিক আগিসডকে
কিস্টিক পটাশের সঙ্গে মিশিয়ে গলিয়ে ফেললে ন্যাপথল পাওয়া যায় এবং PCI₅-এয়
সঙ্গে বিক্রিয়ায় ক্লোরো ন্যাপথল পাওয়া যায়।

প্রায় সমস্ত eta বা 2 ন্যাপথ্যালিন জাতকসমূহ eta ন্যাপথ্যালিন সালফোনিক থেকে প্রস্তুত করা হয় ।

হালোজন ক্যারিয়ারের উপস্থিতিতে ক্লোরিন এবং রোমিনকে ন্যাপথ্যালিনের ফুটস্ত কার্বন ডাই-সালফাইড দ্রবণের মধ্যে প্রবাহিত করলে বথাক্রমে 1 ক্লোরো এবং 1 রোমো ন্যাপথ্যালিন উৎপন্ন হয়। অতিরিক্ত ক্লোরিন এবং রোমিনের সঙ্গে বিক্রিয়ায় বথাক্রমে 1, 4 ডাইক্লোরো 1, 4 ডাইরোমো ন্যাপথ্যালিন উৎপন্ন হয়।

$$\frac{x_2}{\text{encented antiquis}} \longrightarrow \frac{x}{x_2} \longrightarrow \frac{x}{x}$$

$$x = C1, Br$$

25°C-এ আলুমিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে ফসফোরাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে ন্যাপথ্যালিনের বিক্লিয়ায় 1 ক্লোরো-ন্যাপথ্যালিন এবং অতিরিক্ত ফসফোরাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্লিয়ায় 1, 4 ডাইক্লোরো ন্যাপথ্যালিন উৎপন্ন করে।

সরাসরি হ্যালোজিনেশানে 2 হ্যালো ন্যাপথালিন যৌগ প্রস্তুত করা যায় না।
2 ন্যাপথাইল অ্যাননকে ভায়াজোটাইজেশান এবং পরে স্যাওমেয়ার বিজিয়ায়
2 হ্যালোন্যাপথালিন প্রস্তুত করা হয়।

হ্যালোন্যাপথ্যালিন যোগগুলি হ্যালোবেনজিনের ন্যায় আচরণ করে।

ক্রিভেল ক্রাফ ট বিক্রিয়াঃ কম তাপমান্তায় এবং অ্যাল্মিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে অ্যালকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে ন্যাপথ্যালিনের বিক্রিয়ায় প্রধানত 2 আলকাইল ন্যাপথ্যালিন উৎপন্ন হয় এবং অম্প পরিমাণে 1 অ্যালকাইল ন্যাপথ্যালিন পাওয়া যায়।

আালুনিনিয়াম ক্লোরাইডের উপস্থিতিতে অ্যাসাইল ক্লোরাইডের সঙ্গে ন্যাপথাালিনের বিক্রিয়ায় 1 এবং 2 অ্যাসাইল ন্যাপথ্যালিন পাওয়া যায় এবং বাদের
পরিনাণ দ্রাবকের প্রকৃতির উপর নির্ভর করে। যেমন অ্যাসিটাইল ক্লোরাইডের ক্লেটে
কার্বন ডাই-সালফাইড এবং নাইট্রোনেনিজন বাবহারে ৫ এবং β অ্যাসিটাইল
জাতকের পরিনাণের অনুপাত যথাক্রমে 3:1 এবং 1:9 হয়।

ব্যবহার ঃ থ্যালিক অ্যানিত ও অ্যানহাইড্রাইড এবং অন্যান্য রঞ্জন বোরের অন্তরবর্তী যোগ প্রস্তুতিতে, ডেকালিন ও টেট্রালিন প্রস্তুতিতে ন্যাপথ্যালিন প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়। ডেকালিন ও টেট্রালিন দ্রাবক হিসেবে ব্যবহৃত হয়। এছাড়া পোকামাকড় ও মথ ইত্যাদির হাত থেকে জামা কাপড়কে রক্ষার জন্য ন্যাপথ্যালিনের পুলি (Ball) ব্যবহার করা হয়। এটি কীটনাশক পদার্থ।

1 বা ১ ন্যাপথাইল অ্যামিন ঃ লোহ চূর্ণ ও হাইড্রোক্রোরিক অ্যাসিড দিয়ে

1 নাইট্রো ন্যাপথ্যালিনকে বিজ্ঞারত করে ১ ন্যাপথাইল অ্যামনের শিস্পোৎপাদন
করা হয়। এছাড়া 250°C-এ ন্যাপথলকে জিব্দ ক্লোরাইড ও অ্যামোনিয়ার সঙ্গে
উত্তপ্ত করে ১ ন্যাপথাইল অ্যামিন প্রস্তুত করা যায়।

ব্যাপথাইল অ্যামন বিশ্রী গদ্ধয়ুর বর্ণহীন কঠিন। গলনাক 50°C। জলে
 শ্রায় অদ্রাব্য কিন্তু কোহল ইথারে দ্রাব্য। বাতাসে খুলে রাখলে ধুসর বাদামী বর্ণে
 পারণত হয়। ব্যাপথাইল অ্যামিনকে ক্রোমিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে ব্যাপথান
 কুইনোন পাওয়া য়য়। পারম্যাসানেট দিয়ে জারণে থ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া য়য়।
 কুইনোন পাওয়া য়য়। পারম্যাসানেট দিয়ে জারণে থ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া য়য়।
 কুইনোন পাওয়া য়য়। পারম্যাসানেট দিয়ে জারণে থ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া য়য়।
 কুইনোন পারয়ার্কিত সিলভার নাইটেটকে বিজ্ঞারিত কয়ে এবং ফেরিক
 কুয়ারাইডের সঙ্গে বিভিয়য়য় নীল রঙেয় অধঃক্ষেপ দেয়।

রঞ্জন শিপ্পে এ ন্যাপথাইল অ্যামিন ব্যবহৃত হয়। ভায়াজোনিয়াম **লবণ এ**-ম্যাপথাইল অ্যামিনের ধনং স্থানে সংযু**ত্ত** হয়।

2 বা β ন্যাপথাইল অ্যামিনঃ সোভিয়াম বাই-সালফাইট, আ্যামোনিয়া এবং β ন্যাপথলকে একরে উত্তপ্ত করে β ন্যাপথাইল আ্যামিন প্রভূত করা হর। এই বিক্রিয়াটিকে বুচেরার (Bucherer) বিক্রিয়া বলে।

β ন্যাপথাইল অয়ামিন বর্ণহান, গন্ধহান কঠিন। গলনাক্ষ 112°C, জলে অদ্রাব্য কিন্তু কোহল ইথারে দ্রাবা। আ্যামোনিয়াকৃত সিলভার নাইট্রেটকে বিজ্ঞারিত করতে পারে কিন্তু ফেরিক ক্লোরাইডের সঙ্গে কোন রঙিন অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায় না। পারে কিন্তু ফেরিক ক্লোরাইডের সঙ্গে কোন রঙিন অধ্যক্ষেপ পাওয়া যায় না। পারমাঙ্গানেট দিয়ে জারণে থ্যালিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। ভায়াজোনিয়ায় লবণ পারমাঙ্গানের দিয়ে জারণে থাালিক অ্যাসিড পাওয়া যায়। কিন্তু নিং জ্থানটি অন্য কোন দ্বাকে দিয়ে অধিকৃত থাকলে অন্য কোন স্থানে সংযোগ হয় না। সোভিয়াম ও আইসো আ্যামাইল কোহলের দ্বারা β ন্যাপথাইল অ্যামিনের বিজ্ঞারণে 1, 2, 3, 4 ক্টেটাহাইড্রো β ন্যাপথাইল অ্যামিন পাওয়া যায়। আ্যামাইনো মূলক যুক্ত বেনজিন চেটটি বিজ্ঞারিত হয়।

β ন্যাপথাইল অ্যামিন রঞ্জন শিল্পে ব্যবহৃত হয় এবং এটি খুবই কাঁসিনোজেনিক (Carcinogenic) পদার্থ।

শ্রাপথল ঃ 1 এবং 2 ন্যাপথল আলকাতরায় পাওয়া যায়। 300°C-এ কস্টিক সোডার সঙ্গে উপযুক্ত ন্যাপথ্যালিন সালফেনিক অ্যাসিডের বিভিন্নায় প্রাপ্ত যৌগকে আন্নিক করলে 1 এবং 2 ন্যাপথল পাওয়া যায়

$$C_{10}H_7 \cdot SO_8Na + NaOH \xrightarrow{300^{\circ}C} C_{10}H_7OH + Na_2SO_8$$

লবু সালফিউরিক আগিসডের সঙ্গে ৫ ন্যাপথাইল অগ্যমিনকে উত্তপ্ত করলে বিশৃষ্ধি

বৈ ৫ ন্যাপথল পাওয়া যায়।

1 বা ২ সাপথকঃ ফিনলের ন্যার মৃদু গন্ধ বিশিষ্ট বর্ণহীন, কেলাসাকার কঠিন। গলনাক 94°C। জলে সম্প দ্রাব্য কিন্তু ক্ষার দ্রবণে ন্যাপথক্সাইড উৎপশ্ন করে দ্রাব্য হয়। ২ ন্যাপথল অ্যামোনিয়াকৃত সিলভার নাইট্রেটকে বিজ্ঞারিত করে এবং ক্রোমক অ্যাসিড দিয়ে জারণে ২ ন্যাপথাকুইনোনে পরিণত হয়। ফেরিক

ক্লোরাইডের সঙ্গে ২ ন্যাপথলের বিক্লিয়ায় নীলচে বেগুনি রঙের ৫ ডাইন্যাপথল' উৎপন্ন হয়।

ভারাজোনিয়াম লবণের সঙ্গে ব ন্যাপথলের ক্ষারীয় দ্রবণের বিক্রিয়ায় ন্যাপথলের

বনং অবস্থানে সংযুক্ত হয়।

 সক্রিয়। ফেরিক ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ার সবুজ রঙের β ভাইন্যাপথলে পরিণত হয়।

আমোনিয়াকৃত সিলভার নাইট্রেটকে β ন্যাপথল বিজ্ঞারিত করতে পারে এবং প্যারম্যাঙ্গানেট দিয়ে জারণে থ্যালোনিক অ্যাসিডে পরিণত হয়। ডায়াজোনিয়াম লবণ β ন্যাপথলের ক্ষারীয় দ্রবণের সঙ্গে বিক্রিয়ায় 1নং স্থানে সংযুক্ত হয়।

কোবাণ্টকে সনাম্ভকরণে এবং পরিমাণ মাপতে β ন্যাপথল ব্যবহৃত হয়। 2 ন্যাপথল (মিথাইল বা ইথাইল) ইথার-কে নিরোলিন (Neroliens) বলে, যা সুনন্ধী দ্রব্য প্রস্থৃতিতে ব্যবহৃত হয়। এছাড়া অ্যারোম্যাটিক প্রাথমিক অ্যামিনকে সনাম্ভ-করণেও ব্যবহৃত হয়।

ভাপথ্যাকুইনোন ঃ ছটি ন্যাপথ্যাকুইনোন হতে পারে, এর নিধ্যে তিনটি 1:2; 1:4; এবং 2:6 ন্যাপথ্যাকুইনোন জানা আছে।

1:2 বা β ক্যাপথ্যাকুইনোন বা (1:2 ডাইহাইড্রোক্যাপথ্যালিন 1:2 ডাইওন)ঃ ভাইকোমেট সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে 1 অ্যামাইনো 2 ন্যাপথলকে জারিত করলে β ন্যাপথ্যাকুইনোন পাওয়। যায়।

β ন্যাপথ্যাকুইনোন গন্ধহীন, লাল রঙের অনুষায়ী কঠিন। 115°C-এ উত্তপ্ত করলে ভেঙ্গে যায়। নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারণে β ন্যাপথ্যাকুইনোন থ্যালিক অ্যাসিডে পরিণত হয়। এতে বোঝা যায় যে দুটি অক্সিজেন পরমাণু একটি বেনজিন চক্রে সংযুক্ত।

1:4 বা ১ আপথ্যাকুইনোন (1:4 ডাইহাইড্রোন্সাপথ্যালিন 1:4 ডাইওন)ঃ 1 আমাইনো 4 হাইড্রিল্ল বা 1:4 ডাইআমাইনো ন্যাপথ্যালিনকে ডাইজেমেট সালফিউরিক আ্যাসিড দিয়ে জারণে ১ ন্যাপথ্যাকুইনোন পাওয়া যায়। ন্যাপথ্যালিনকে সরাসরি জারণেও প্রত্নত করা যায়।

eta ন্যাপথ্যাকুইনোন উগ্রগন্ধ বিশিষ্ট হলুদ রঙের কঠিন। গলনাজ্ঞ 125° C। নাইট্রিক আর্গিড দিয়ে জারণে থ্যালিক অ্যাসিডে পরিণত হয়। eta ন্যাপথ্যাকুইনোনের ধর্ম অনেকটা প্যারা বেনজোকুইনোনের মত, তবে এটি সালফিউরাস অ্যাসিড দিয়ে বিজ্ঞারিত হয় না। ধাতু ও অ্যাসিড দিয়ে eta ন্যাপথ্যাকুইনোন বিজ্ঞারিত হয়ে 1:4 ডাইহাইড্রাক্সন্যাপথ্যালিনে পরিণত হয়।

2:6 স্থাপথ্যাকুইনোন বা অ্যামফিস্তাপথ্যাকুইনোনঃ 2:6 ভাইহাইছব্লিনাপথালিনের বেনজিন দ্রবণকে লেড ডাই-অক্সাইড দিয়ে জারিত করলে এই কুইনোনটি পাওয়া যায়।

এটি বৰ্ণহীন, অনুৰায়ী, কমলা রঙের কঠিন। গলনাক 135°C।

প্রধাবলী

- পলিনিউক্লিয়ার হাইড্রোকার্বন কাদের বলে ? বিভিন্ন ধরনের পলিনিউক্লিয়ার হাইড্রোকার্বনের উদাহরণ দাও।
- 2. বাইফিনাইল কিভাবে সংশ্লেষণ করা যায় ?
- বাইফিনাইল মিথেনের প্রস্তৃতি, ধর্ম ও বাবহার লেথ।
- 4. দ্বীইফিনাইল মিথেন প্রস্থৃতি, ধর্ম ও ব্যবহার লেখ।
- 5. न्यालव्यानितन गठेन सम्रद्ध या छान त्नथ ।
- ন্যাপথ্যালিন থেকে নিম্নলিখিত যৌগদের কিভাবে সংশ্লেষণ করা যায়
 (i) 1 : 4 ন্যাপথ্যাকুইনোন (ii) ডেকালিন (iii) থ্যালিক অ্যানহাইড্রাইড
 (iv) টেট্রালিন
- সংশ্লেষণ কর : (i) β ন্যাপথাইল আর্মিন, (ii) 1 : 2 ন্যাপথাকুইনোন (iii) 1 এবং 2 ন্যাপথল।

অসমচক্রাকার যৌগসমূহ Heterocyclic Compounds

যে সমস্ত চক্রাকার যৌগের চক্রে কার্বন ও অন্য মোল সাধারণত অক্সিজেন, নাইট্রোজেন, সালফার থাকে তাদের অসমচক্রাকার যৌগ বলে। যে সমগু অসমচক্রাকার বৌগের চক্র সহজেই খুলে ব। মৃত্ত হয়ে যায় এবং বাদের আ্যারোম্যাটিক ধর্ম দেখা ধার না তাদের অসমচক্রাকার যৌগ বলে ধরা হয় না, যেমন চক্রাকার অ্যানহাইড্রাই<mark>ড,</mark> ইথিলিন অক্সাইড ইত্যাদি। কার্বন এবং এক বা একাধিক অন্য মৌল দ্বারা গঠিত পাঁচ বা ছয় সদস্য বিশিষ্ট চক্রাকার যোগ, যাতে অনুবন্ধী (Conjugated) দ্বিবন্ধ আছে এবং অ্যারোম্যাটিক ধর্ম পরিলক্ষিত হয়, সেই সমস্ত যৌগদের অসমচক্রাকার যৌগ বলে।

ফিউরান, থায়োফিন এবং পাইরোল পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট এবং পিরিডিন ছয় সদস্য বিশিষ্ট অসমচক্রাকার যৌগ। এই সমন্ত যৌগে একটি মাত্র অসম মৌল (Hetero element) जारह । जानक जमगठकाकात योग जारह, यारा এकि অসম মৌল আছে অথবা অসম মৌল একটি থাকলে তার একাধিক প্রমাণু ঐ চক্রে থাকতে পারে। এই অধ্যায়ে একটিমাত্র অসম মৌলের একটিমাত্র পরমাণু বিশিষ্ট অসমচ্ছাকার ধৌণের আলোচনা থাকবে।

এই সমস্ত একটিমাত অসম প্রমাণু বিশিষ্ট যৌগের পার্শ্বশৃংখলের অবস্থান স্নিদিষ্ট করার জন্য গ্রীক অক্ষর বা সংখা। দিয়ে করা হয়। অসম মৌলের সংলগ্র ठरक अर्वाञ्चल धक्षि भव्याना क

পরবৃত্তী পর্যাণুকে

1 (এক) এবং চক্রের যে কোন একপাশ দিয়ে পরবর্তী পরমাণুকে 2, পরেরটি 3, 4 ইত্যাদি দিয়ে করা হয়।

ফি**উরান** (Furan) বা ফুর ফুরান (Furfuran)ঃ একটি অসম পরমাণু (অক্সিজেন) যুক্ত পাঁচ সদস্যবিশিষ্ট অসমচক্রাকার যোগ।

কাঠ এবং বিশেষ করে পাইন কাঠের অন্তর্ধ্ম পাতনে ফিউরান পাওর। বার। এছাড়া সংগ্রেষণ পদ্ধতিতেও ফিউরান প্রস্তুত করা যায়। বেমন মিউসিক অ্যাসিডের (Music acid) (I) অন্তর্ধ্ম পাতনে প্রাপ্ত ফিউরোয়িক অ্যাসিডকে (II) স্ফুটনার্ক্সেউন্তপ্ত করলে ফিউরান (III) পাওয়া যায়।

$$HOOC \cdot (CHOH)_4 \cdot COOH \rightarrow CH-CH$$

$$CH \quad C \cdot CO_2H + CO_3 + 3H_2O \rightarrow O$$
(II)

ফিউরান হলো ক্লোরোফর্মের মত গন্ধ বিশিষ্ট বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাব্দ 32°C। পাইন কাঠের টুকরোয় হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড লাগিয়ে ফিউরানের বাস্পে ধরলে কাঠের টুকরোট সবুজ হয়ে পড়ে।

গঠন ঃ ফিউরানের অক্সিজেনে দু' জোড়া নিঃসঙ্গ ইলেকট্রন আছে ; তার মধ্যে এক জোড়া চক্রের সঙ্গে সংস্পন্দনে অংশ নেয়। এতে ফিউরানে অ্যারোম্যাটিক ধর্ম দেখা যায়। তবে ফিউরানের অ্যারোম্যাটিক ধর্ম বেনজিন ও পিরিভিনের থেকে অনেক দুর্বল চরিত্রের এবং অনেক সময় এটি অসম্পৃক্ত ইথারের ন্যায় আচরণ করে।

ক্ষার দ্রবণে ফিউরান স্থায়ী, কিন্তু গাঢ় অ্যাসিডের সংস্পর্শে রজনের মত পদার্থ উৎপন্ন করে। সংস্পানন গঠনে অক্সিজেনে ধনাত্মক (+) আধান থাকার ফিউরান খুবই দুর্বল ক্ষারীয় এবং লঘু অ্যাসিডের সঙ্গে অক্সোনিয়াম লবণ উৎপন্ন করে।

(1) ফিউরানকে সালফোনেশান এবং সাধারণভাবে নাইট্রেশান করা যায় না। কারণ শক্তিশালী অ্যাসিড ফিউরানের চক্রকে উন্মুক্ত করে দেয়। তবে অ্যাসিটিক অ্যানহাইড্রাইড ও নাইট্রিক অ্যাসিডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ८ নাইট্রো বা 2 নাইট্রো ফিউরান উৎপল্ল হয়।

(2) ব্রোমিনের লঙ্গে ফিউরানের বিক্রিয়ায় 2, 5 ভাই-রোমো ফিউরান উৎপন্ন হয়।

(3) ডাইইনের মত ফিউরানও ডিলস অ্যালভার (Diels Alder) বিক্লিয়া করে।

ফিউরান মালেইক আনহাইড়াইড

(4) রেনি নিকেলের (Raney Nickel) উপস্থিতিতে ফিউরানকে হাই-ড্রোঙ্গেন দিয়ে বিজ্ঞারিত করলে টেট্রাহাইড্রোফিউরান (Tetrahydrofuran বা THF) পাওয়া যায়।

টেট্রাহাইড্রোফিউরান জৈব বিজিয়ায় ইথারের পরিবর্তে নিজিয় দ্রাবক হিসেবে প্রচুর পরিমাণে ব্যবহৃত হয়। **ফুরফুরাল বা ফুরফুর্য়ালডিহাইড** (Furfural, furfuraldehyde) ই পেণ্টোজকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে পাতনে ফুরফুরাল পাওয়া যায়।

ধানের তুষ (Bran), ভূট্টা, যথ, তুলোর বীজের খোসা ইত্যাদি পেণ্টোজ সমৃদ্ধ পদার্থকে লঘু সালফিউরিক অ্যাসিড যোগে আর্দ্র বিশ্লেষিত করার পর বাষ্প পাতনে ফুরফুরালের শিপ্পোংপাদন করা হয়।

ফুরফুরাল সুন্দর গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাক্ত 162°C। বাতাসে খুলে রাথলে বাদামী বর্ণে পরিণত হয়। ফুরফুরালের রাসায়নিক ধর্ম বেনজালাভিহাইডের ন্যায়।

(1) কন্টিক সোড। দ্রবণের সঙ্গে ফুরফুরাল ক্যানিজারে। বিক্রিয়ায় ফিউরোয়িক অ্যাসিড ও ফুরফুরাইল কোহলে পরিণত হয়।

(2) ক্ষারের উপস্থিতিতে বেনজালভিহাইডের ন্যার ফুরফুরাল ৫ হাইড্রোজেন বিশিষ্ট অ্যালভিহাইড বা কিটোনের সঙ্গে ক্লেজেন সংঘননে (Condensation) ৫ প্রসম্প্র অ্যালভিহাইড বা কিটোন দের।

(3) পার্কিন (Perkin) বিক্রিয়ায় ফুরফুরাল ১ β অসম্পৃত্ত আাসিড দেয়।

(4) পটাশিয়ান সায়ানাইডের সঙ্গে ফুরফুরালের বিক্রিয়ায় ফিউরোরিন (Furoin) উৎপন্ন হয়, যাকে জারিত করলে ফিউরিল পাওয়া যায়।

কিউরোছিন

কিউরিল

(5) বেনজার্লাডহাইডের ন্যায় ফুরফুরাল ভাইমিথাইল অ্যানিলিন ও জিত্দ ক্লোরাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় ন্যালাকাইট গ্রীনের ন্যায় ফুরফুরালডিহাইড গ্রীন (Furfuraldehyde Green) উৎপন্ন করে।

ফিউরানের মত ফুরফুরালও হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিড সিত্ত পাইন কাঠকে সবুজ করে।

রজন ও রঞ্জন প্রস্থৃতিতে ফুরফুরাল ব্যবহৃত হয়।

থারোফিন (Thiophene), C₄H₄S ঃ আলকাতরা থেকে প্রাপ্ত বার্ণিজ্যক বেনজিনে থায়েফিন থাকে। বেনজিন থেকে থায়োফিনকে দূর করা বেশ কঠিন। কারণ আংশিক পাতনে বেনজিন থেকে থায়োফিন (ম্ফুটনার্ল্ক ৪৭°) মুক্ত করা অসম্ভব। থায়োফিন যুক্ত বেনজিনকে খন সালফিউরিক আাসিড দিয়ে ঝাঁকালে থায়োফিন জলে দ্রাব্য থায়োফিন সালফোনিক আাসিডে পরিণত হয়, য়াকে জল দিয়ে ধ্রে দূর করা হয়।

ইনডোফেনিন বিক্রিয়ায় (Indophenin reaction) বেনজিনে থায়োফিন আছে কিনা বোঝা যায়। এই পরীক্ষায় থায়োফিন যুম্ভ বেনজিনে ইসাটিন (Isatin) ও সালফিউরিক আর্মিড যোগ করলে দ্রবণের বং নীল হয়।

বাণিজ্যিক বেনজিনকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে ঝাঁকিয়ে অ্যাসিড স্তরকে আলাদা করে সূতপ্ত বাস্প থায়েফিন সালফোনিক অ্যাসিডকে থায়োফিনে পরিণত করে।

এহাড়া থায়োফিন মিশ্রিত বেনজিনে মারকারি আসিটেটের জলীয় দ্রবণ যোগ করলে বেনজিন বিজিয়া করে না, কিন্তু থায়োফিন ডাইমারকারি হাইড্রাক্স অ্যাসিটেট হিসেবে অধ্যক্ষিপ্ত হয়, বাকে হাইড্রোক্লোরিক অ্যাসিডের সঙ্গে পাতনে থায়োফিন পাওয়া যায়।

সংশ্লেষণ পদ্ধতিতেও থায়োফিন প্রস্তুত করা যায়। যেমন 400°C-এ আ্যালুমিনা ভাতি নলের মধ্য দিয়ে অ্যাসিটিলিন ও হাইড্রোজেন সালফাইড মিশ্রণ পরিচালিত করলে থায়োফিন পাওয়া যায়।

$$2C_2H_2 + H_2S \rightarrow C_4H_4S + H_2$$

এছাড়া ফসফরাস ট্রাইসালফাইডের সঙ্গে সোডিয়াম সাকসিনেটের বিক্রিয়ায় থারোফিন পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c}
CH_2 \cdot CO_2Na & P_2S_3 & CH = CH \\
 \downarrow & & \downarrow \\
 CH_2 \cdot CO_2Na & & CH = CH
\end{array}$$

পামোফিলের গঠন ঃ থারোফিনের সালফারে দুজোড়া নিঃসঙ্গ ইলেকটন আছে, তার মধ্যে একজোড়া সংস্পান্দন গঠনে অংশ নের। ফলে থারোফিনের অ্যারোম্যাটিক ধর্ম দেখা যায়।

ধর্ম ও থায়োফিন বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাঙ্ক 84°C। জলে অদ্রাব্য এবং জলের থেকে ভারী। এটির গন্ধ অনেকটা বেনজিনের মত।

রাসায়নিক ধর্মে থারোফিন বেনজিনের খুব কাছাকাছি। বেনজিনের মঙ থায়োফিনকেও খুব সহজে নাইট্রেশান, সালফোনেশান, হ্যালোজিনেশান বিকিয়া দেখার।

পাইরোল: আলকাতার অপ্প পাইরোল পাওয়। য়য়। এটির প্রধান উৎস হল হাড়ের (Bone) থেকে পাওয়া তেল যাকে ডিপ্লেলস অয়েল (Dippels oil or bone oil) বলে। বিভিন্ন প্রাকৃতিক জৈব যৌগের অণ্ডে পাইরোলের চক্রটি থাকে—বেমন ক্লোরোফিল, হিমাটিন ইত্যাদিতে।

প্রস্তুতিঃ ডিপ্লেলস অয়েল থেকেঃ এই তেলকে লঘু কন্টিক সোড।

দবণ দিয়ে ধুয়ে আন্নিক পদার্থকে দৃর করা হয়। পরে অ্যাসিড দিয়ে ধুয়ে ক্লারকীয়
পদার্থ যেমন পিরিভিনকে দৃর করা হয়। অতঃপর কল্টিক পটাশ দিয়ে সাবানীকরণ
(Saponification) করে নাইট্রাইলকে দূর করা হয়। এই তেলকে আংশিক
পাতন করা হয় এবং 115°—130°С-এর মধ্যে য়ে পাতিত ভরল পাওয়া য়য়,
তাকে ধাতব পটাশিয়াম দিয়ে কঠিন পটাশিও জাতকে পরিণত করা হয়। এখন
পাইয়োলের এই কঠিন পটাশিও জাতককে বাস্প পাতনে পাইরোলকে পুনরুদ্ধার

সংশ্বেষণ ঃ (1) জ্যানোনিয়ান মিউসেটকে (Ammonium mucate) পাতনে পাইরোল পাওয়া যায়। অ্যামোনিয়ার উপন্থিতিতে গ্লিসারল ব্যবহারে পাইরোলের পরিমাণ বৃদ্ধি পায়।

(2) জিজক চূর্ণ নিশিরে সাক্ষিনামাইডকে পাতিত করলে পাইরোল পাওয়া বার।

$$\begin{array}{c|c} CH_2 \cdot CO \\ \hline | \\ CH_3 \cdot CO \end{array} NH + 2Zn \longrightarrow \begin{array}{c|c} CH = CH \\ \hline | \\ CH = CH \end{array} NH + 2ZnO$$

(3) স্যামোনির। ও আাসিটিলিনের মিশ্রপকে লোহিত তপ্ত নলের মধ্য দিরে প্রবাহিত করলে পাইরোল পাওয়া যায়।

পাঁইরোলের গঠন ঃ পাইরোলে অবস্থিত নাইট্রোজেনে এক জ্যোড়া নিঃসক ইলেকট্রন আছে, যা সংস্পানন গঠনে অংশ নেয়। ফলে পাইরোলের অ্যারোম্যাটিক ধর্ম লাভ করে। তবে পাইরোলের অ্যারোম্যাটিক ধর্ম ফিউরানের থেকে বেশি তবে বেনজিনের থেকে কম।

ধর্ম ঃ ক্লোরোফর্মের মত গন্ধ বিশিষ্ট বর্ণহীন তরল। স্ফুটনাব্দ 131°C। পাইরোল জলে সম্প দ্রাব্য কিন্তু জৈব দ্রাবকে থুবই দ্রাব্য। বাতাসে থুলে রাখলে পাইরোল বাদামী বর্ণে পরিণত হয়।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ পাইরোলের গঠন বলে দিচ্ছে ষে, এটি বিতীয়ক আামিন (ক্ষারক), কিন্তু এর বিতীয়ক আামিনের ধর্ম খুবই দুর্বল, কারণ পাইরোল নিজে খুব ধারে ধারে শাতল আাসিডে দ্রাব্য এবং এই দ্রবণকে উত্তপ্ত করলে পাইরোল রেড (Red) উৎপদ্ম হয়।

অনেক বিক্রিয়ার পাইরোল ফিনলের মত আচরণ করে। উভয়েই মৃদু অ্যাসিড। পাইরোল পটাশিয়ামের সঙ্গে বিক্রিয়ায় পটাশিও পাইরোল উৎপত্ন করে এবং হাইড্রোক্সেন মৃক্ত করে। প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ায় পাইরোল ফিনলের মত আচরণ করে। এই সমস্ত প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ার মধ্যে সালফোনেশান, নাইট্রেশান হ্যালোজিনেশান, অ্যালকাই-লেশান, ভায়াজে। সংযোগ ইত্যাদি উল্লেখযোগ্য।

नाहे
$$CB_{s|H}$$
 \rightarrow $N_{so_{3}H}$ \rightarrow $N_{so_{$

পটাবিও পাইরোলের সঙ্গে ক্লোরোফর্ম ও সোডিয়াম ইথক্সাইডের বিক্রিয়ায়ও ক্লোরো পিরিডিন পাওয়া যায় ৷

জিজ্ব ও আাসিটিক আাসিডের সঙ্গে পাইরোলের বিক্রিয়ার পাইরোল বিজারিত হয়ে পাইরোলিন পাওয়া বায়। কিস্তু নিকেল অনুঘটকের উপদ্থিতিতে 200°C-এ হাইড্রোজেন দিয়ে পাইরোলকে বিজ্ঞারিত করলে পাইরোলিডিন পাওয়। বায়।

আাসিটিক আসিডের উপস্থিতিতে কোমিক আসিড পাইরোলকে জারিত করে ম্যালেইক ইমাইডে পরিণত করে।

সনা জকরণ ঃ পাইরোলে পাইন কাঠের টুকরে। ভিজিয়ে নিয়ে আগুনের শিখার ধরলে শিথার বর্ণ গাঢ় লাল হয়। এই পরীক্ষা কেবলমাত্র পাইরোল দেয়।

পিরিজিন, C₅H₅N ঃ একটি নাইট্রোজেন পরমাণু বিশিষ্ট ছয় সদস্যের অসমচক্র যৌগ। আলকাতরা থেকে প্রাপ্ত লঘু তেলে (Light oil) এবং হাড় থেকে প্রাপ্ত তেলে পিরিডিন পাওয়। যায়। একাধিক আলকালয়েড ভেঙ্গে গিয়ে পিরিডিন উৎপন্ন করে।

প্রস্তি ঃ লঘু তেলে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড দিয়ে ঝাঁকালে পিরিডিন অন্যান্য ক্ষারক্ষীয় পদার্থের সঙ্গে অ্যাসিডে দ্রবীভূত হয়ে যায়। ঐ অ্যাসিড স্তরকে পৃথক করে কন্টিক সোডা দিয়ে প্রশামত করলে তেলের মত পদার্থ পাওয়া যায়, যাকে পুনঃপুন আংশিক পাতনে পিরিডিন পাওয়া যায়।

সংশ্লেষণ ঃ (1) পেণ্টামেথিলিন ভাইআ্যামিন হাইড্রোক্লোরাইডকে উত্তপ্ত করে প্রাপ্ত পিপারিডিনকে ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড বা নাইট্রোবেনজিন দিয়ে যথাক্রমে 300° বা 260°C-এ উত্তপ্ত করে জারিত করলে পিরিডিন পাওয়া যায়।

$$\begin{array}{c} CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2 \cdot HCI \\ CH_2 \\ CH_2 \cdot CH_2 \cdot NH_2 \cdot HCI \\ \end{array} \xrightarrow{CH_2} \begin{array}{c} CH_2 \\ CH_2 \\ \end{array} \xrightarrow{NH + NH_4CI + HCI} \\ H_2SO_4 \\ \end{array}$$

(2) আগিসটিলিন ও হাইড্রোসায়ানিক অ্যাসিড মিশ্রণকে লোহিত তপ্ত নলের মধ্য দিয়ে প্রবাহিত করলে পিরিভিন পাওয়া যায়।

পিরিভিনের গঠন ঃ পিরিভিন অণুর সংস্পানন গঠন কেকুলের দেওর। বেনজিনের দুটি সদৃশ গঠনের মত ছাড়াও আরো তিন সংস্পানন গঠন হয়। ঐ তিনটি গঠনে অধিকতর ইলেকট্রন আকর্ষী নাইটোজেন পরমাণু ২ বা γ অবস্থানের কার্বনের থেকে একজ্যোড়া ইলেকট্রন নিজের কাছে টেনে নেয় এতে কার্বন পরমাণুটি খনাত্মক আধান যুক্ত এবং নাইটোজেনটি খণাত্মক আধানযুক্ত হয়।

ধর্ম ঃ পিরিডিন হলো বিশ্রী গন্ধযুক্ত বর্ণহীন তরল । স্ফুটনাব্দ 115°C । জলে সম্পূর্ণভাবে মিশে যায় এবং অতান্ত জলাকর্ষী পদার্থ। কঠিন কস্টিক পটাশ দিয়ে পিরিডিনকে জল মুক্ত করা হয় । প্রায় সমস্ত জাতের জৈব যৌগ পিরিডিনে দ্রাব্য ।

রাসায়নিক ধর্ম ঃ পিরিডিন মৃদু তৃতীয়ক আামিন এবং এর অমগ্রাহীতা এক। পিরিডিন আাসিডের সঙ্গে প্রশম ও স্থায়ী লবণ উৎপন্ন করে। বেনজিনের মত পিরিডিনকেও ক্রোমিক আাসিড বা ধ্যায়মান নাইট্রিক অ্যাসিড দিয়ে জারিত করা বায় না। কিন্তু পারবেনজারিক আাসিড পিরিডিনকে জারিত করে অ্যামিন অক্সাইডে

$$C_{\delta}H_{\delta}N\xrightarrow{C_{\delta}H_{\delta}CO_{\delta}H}$$

আলকাইল হ্যালাইডের সঙ্গে পিরিজিনের বিক্রিয়ায় চতুর্থক (Quarternary)
লবণ উৎপন্ন হয়, য়া সিলভার হাইড্রক্সাইডের সঙ্গে বিক্রিয়ায় চতুর্থক অ্যামোনিয়াম
হাইড্রক্সাইড নামে তীব্র ক্ষারধর্মী পদার্থ সৃষ্টি করে।

$$C_{a}H_{a}N \xrightarrow{CH_{3}I}$$
 $C_{a}H_{b}N \xrightarrow{CH_{3}I}$
 $C_{b}H_{b}N \xrightarrow{CH_{3}I}$
 $C_{b}H_{b}N \xrightarrow{CH_{3}I}$
 $C_{b}H_{b}N \xrightarrow{CH_{3}I}$

চতুৰ্থক লয়ৰ

চতুর্থক আমোনিয়াম হাইডুক্লাইড

সোডিয়াম কোহল বা প্রভাবক নিকেলের উপস্থিতিতে বিজ্ঞারণে পিরিভিন পিপারিভিন (Peperidine) পরিণত হয়।

$$NH_8 + CH_8(CH_8)_3CH_8 \stackrel{HI}{\longleftrightarrow} C_5H_8N \stackrel{[H]}{\longleftrightarrow}$$

300°C-এ হাইড্রোআয়োডিক আাসিড দিয়ে পিরিডিনকে উত্তপ্ত করসে n পেনেটন ও আমোনিয়ায় পরিণত হয়।

পিরিডিন অ্যারোম্যাটিক ইলেকট্রোফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়ার বেনজিনের থেকে অধিক নিন্দ্রিয়। ইলেকট্রোফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্রিয়া যদি হয় তবে সব সমর ৪ অবস্থানে হয়। ফ্রিডেল ভাফট্ বিক্রিয়া পিরিডিন দেখায় না।

নাইট্রেশানঃ পিরিভিন সহজে নাইট্রেশান বিক্রিয়। দেখায় না। তবে 330°C-এ পিরিভিন ও ঘন সালফিউরিক অ্যাসিড উত্তপ্ত করে তাতে পটাশিয়াম নাইট্রেট যোগ করলে নাইট্রেট পিরিভিন উৎপদ্ধ হয়।

সালফোনেশান ঃ 250°C-এ মার্রকিউরিক সালফেটের উপস্থিতিতে পিরিভিনের সঙ্গে ওলিয়ামের বিভিন্নায় পিরিভিন ও সালফোনিক অ্যাসিড উৎপক্ষ হয়।

নিউক্লিয়েফিলিক প্রতিস্থাপন বিক্লিয়ার অ্যানায়নিক অংশ পিরিডিনের 2 বা 4 অবস্থানে প্রতিস্থাপিত হয়।

ব্যবহারঃ (i) দ্রাবক হিসেবে, (ii) হ্যালোজেন ক্যারিয়ার হিসেবে এবং (iii) পার্কিন ও নোভেন্যাগেল বিক্রিয়ায় প্রভাবক হিসেবে পিরিভিন ব্যবহাত হয়।

প্রশাবলী

- 1. অসমচক্রাকার যোগ কাদের বলা হয় ? উদাহরণ দাও।
- 2. ফিউরানকে কিভাবে প্রস্তুত করা যায়? ফিউরানের গঠন ও ধর্ম সংক্ষেপে লেখ।
- পাইরোল কিভাবে প্রস্তুত করা হয় ? পাইরোলের গঠন ও ধর্ম সংক্ষেপে
 বল ।
- 4. পিরিডিনের প্রধান উৎস কি ? পিরিডিনকে কিভাবে সংশ্লেষণ করা হয়?
- রাসান্ত্রনিক বিভিন্নার পাইরোল ফিনলের মত আচরণ করে এবং ইলেক্ট্রোল ফিনলের মত আচরণ করে এবং ইলেক্ট্রোল ফিনলের থেকে কম সভিন্ন। ব্যাখ্যা করে।